HT

#### 特許協力条約

PCT

## 国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70] REC'D 16 FEB 2001

WIPO PCT

4B 9838

3 4 4 8

田願人又は代理人 今後の手続きについては、国際予備審査報告の送行通知(様式PCT/ の審類記号 M3-007PCT IPEA/416)を参照すること。							
国際出願番号 PCT/JP99/05983 国際出願日 (日.月.年) 28.10.99 優先日 (日.月.年) 30.10.98							
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>7</sup> C07K16/40, C1							
出願人(氏名又は名称) 株式会社医学生物学研究所	f						
1. 国際予備審査機関が作成したこの国 2. この国際予備審査報告は、この表紙		•		見定に従い送付する。			
□ この国際予備審査報告には、M 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	一 対属書類、つまり補』 ご明細書、請求の範囲 実施細則第607号	Eされて、この報告の基 B及び/又は図面も添ん 参照)	<b>ら礎とされた及</b> び	ダ/又はこの国際予備審			
3. この国際予備審査報告は、次の内容	学を含む。						
I X 国際予備審査報告の基礎							
Ⅱ 優先権							
Ⅲ 別規性、進歩性又は産業	上の利用可能性につ	いての国際予備審査報	告の不作成				
IV 開の単一性の欠如							
V X PCT35条(2)に規定で の文献及び説明 VI ある種の引用文献	する新規性、進歩性が	スは産業上の利用可能性	性についての見角	解、それを裏付けるため			
VII 国際出願の不備							
VII 国際出願に対する意見							
国際予備審査の請求書を受理した日 18.05.00		国際予備審査報告を作	作成した日 30.01.	0 1			

特許庁審査官(権限のある職員)

鈴木 恵理子

電話番号 03-3581-1101 内線

即

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915

名称及びあて先

	·				٧'	1
	ç		· (C) - 2.		,	
		ŭ.				
				Ť		



国際出願番号 PCT/JP99/05983

Ι.	<u> </u>	国際予備審査報	告の基礎	-			
1.	Į,	この国際予備報 な答するために PCT規則70.	提出された	下記の出願事類に た差し替え用紙に	こ基づいて作成さ は、この報告書に	れた。(法第6条(PCコ おいて「出願時」とし、オ	「14条)の規定に基づく命令に □ 報告書には添付しない。
	X	出願時の国際	於出願書類				
		明細書 明細書 明細書	第 第 第		ページ、 ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求告と	
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲			項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基 国際予備審査の請求書と	まづき補正されたもの
		図面 図面 図面	第  第 		ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と	り と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
		明細書の配列 明細書の配列 明細書の配列	リ表の部分	第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求審る	
2.	-	上記の出願書類	質の言語は	、下記に示す場合	合を除くほか、こ	の国際出願の言語である。	
	-	上記の書類は、	下記の言	語である		る。	ŀ
	!		則48.3(b)	にいう国際公開の		う翻訳文の言語 とは55.3にいう翻訳文の言	語
3.		この国際出願に	は、ヌクレ	オチド又はアミ	ノ酸配列を含んで	おり、次の配列表に基づ	き国際予備審査報告を行った。
		□ この国際 □ 出願後に □ 出願後に □ 出願後に □ 出願後に □ 書の提出	出願と共に、この国際、この国際は、この国際は、この国際は、この国際は、この国際は、この国際は、この国際は、このでは、このでは、このでは、このでは、このでは、このでは、このでは、こので	祭予備審査(また 祭予備審査(また 野面による配列表	・キシブルディスク には調査)機関に には調査)機関に たが出願時における	是出された審面による配列 是出されたフレキシブルラ る国際出願の開示の範囲を	
4.		明細書	第	が削除された。	ページ 項 ペー	-ジ/図	
5		れるので、	その補正が	されなかったも	のとして作成した	Eが出願時における開示の L。 (PCT規則70.2(c) B告に添付する。)	範囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上

1.3





国際出願番号 PCT/JP99/05983

V.	新規性、進歩性又は産業上の利用 文献及び説明	「能性についての法第12条(PC	T35条(2)) に定める見解	、それを <b>要</b> 付ける 
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-19	有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲 	1-19	
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-19	
l		(		

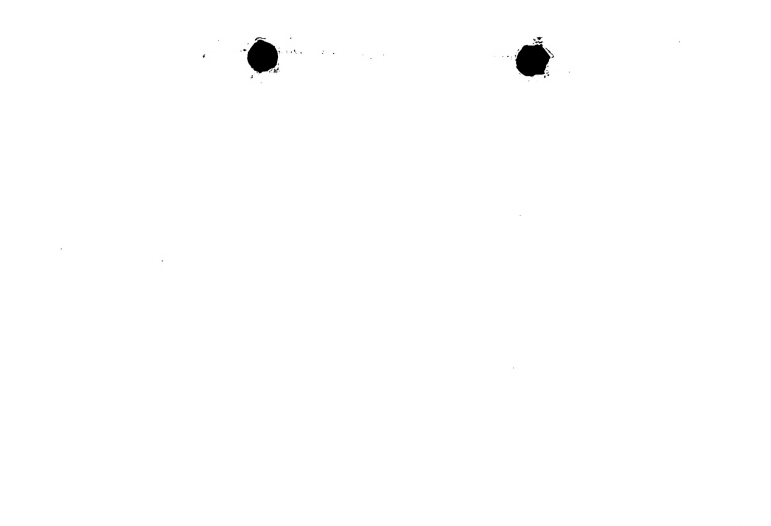
文献及び説明 (PCT規則70.7)

## 請求の範囲1-19

上記請求の範囲に記載された発明は、国際調査報告で引用された文献に対して進歩性

を有する。 文献1:FEBS Letters, 373(1), Oct. 2 1995

へ Pamela Y. Gasdaska et al., "Cloning and sequencing of a human thioredoxin reductase", p. 5-9 には、ヒトチオレドキシンレダクターゼ I のアミノ酸及びDNA配列が記載されているが、ヒトチオレドキシンレダクターゼ II との相同性は高くなく、X I A P 結合活性を有しない。



## TENT COOPERATION TREA

, <del>-</del>	
	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents
(PCT Rule 61.2)	United States Patent and Trademark Office
(· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Box PCT
	Washington, D.C.20231
Dan - 6 W I day (in analy (in analy (in analy	ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 14 June 2000 (14.06.00)	in its capacity as elected Office
International application No.	Applicant's or agent's file reference
PCT/JP99/05983	M3-007PCT
International filing date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
28 October 1999 (28.10.99)	30 October 1998 (30.10.98)
Applicant	
TOJI, Shingo et al	
The designated Office is hereby notified of its election made	<b>::</b>
_	
X in the demand filed with the International Preliminary	Examining Authority on:
18 May 2000 (1	8.05.00)
in a notice effecting later election filed with the Interna	ational Bureau on:

•

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

**Christelle Croci** 

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

			90				
							•
<i>;</i>							
					*		
	v.		ų.				
		į					
1	· ·	•					
<b>:</b>							
4			*)			i.	
						•	
				•			

### 発

	特	許	協	カ	条	約			
発信人 日本国特許庁 (国際調査機関)								12.	
出願人代理人								(00, 2, 9	1
								受付人	
滑水 初志								1.6.14	
			殿				•		
あて名・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・							PCT		
<del>T</del> 300-0847				-	国网	祭調査報告又は国 の決定	国際調査報告 の送付の通知		
茨城県土浦市卸町1-1-1	•							_	
関鉄つくげビル6階 潰水国際特	許事務	所				(法施行	テ規則第41	条)	

[PCT規則44.1] 08.02.00 発送日 (日.月.年) 出願人又は代理人 今後の手続きについては、下記1及び4を参照。 M3 - 007PCTの書類記号 国際出願番号 国際出願日 28.10.99 PCT/JP99/05983 (日.月.年) 出願人(氏名又は名称) 株式会社医学生物学研究所

1. | X | 国際調査報告が作成されたこと、及びこの送付售とともに送付することを、出願人に通知する。 PCT19条の規定に基づく補正書及び説明書の提出

出願人は、国際出願の請求の範囲を補正することができる(PCT規則46参照)。

いつ 補正書の提出期間は、通常国際調査報告の送付の日から2月である。

詳細については添付用紙の備考を参照すること。

どこへ 直接次の場所へ

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22)740.14.35

		詳細な手続については、袮付用紙の備考を参照すること。
2.		国際調査報告が作成されないこと、及び法第8条第2項 (PCT17条(2)(a)) の規定による国際調査報告を作成しない旨の決定をこの送付售とともに送付することを、出願人に通知する。
3.		法施行規則第44条(PCT規則40.2)に規定する追加手数料の納付に対する異議の申立てに関して、出願人に下記の点を通知する。  異議の申立てと当該異議についての決定を、その異議の申し立てと当該異議についての決定の両方を指定官庁へ送付することを求める出願人の請求とともに、国際事務局へ送付した。  当該異議についての決定は、まだ行われていない。決定されしだい出願人に通知する。
4.	今後	。の手続: 出願人は次の点に注意すること。 優先日から18月経過後、国際出願は国際事務局によりすみやかに国際公開される。出願人が公開の延期を望むと

きは、国際出願又は優先権の主張の取下げの通知がPCT規則90の2.1及び90の2.3にそれぞれ規定されているように 、国際公開の事務的な準備が完了する前に国際事務局に到達しなければならない。 出願人が優先日から30月まで(官庁によってはもっと遅く)国内段階の開始を延期することを望むときは、優先

日から19月以内に、国際予備審査の請求書が提出されなければならない。

国際予備審査の請求書若しくは、後にする選択により優先日から19箇月以内に選択しなかった又は第Ⅱ章に拘束 されないため選択できなかったすべての指定官庁に対しては優先日から20月以内に、国内段階の開始のための所定 手続を取らなければならない。

名称及びあて名	権限のある	5職員	1				4	1 B	9838
日本国特許庁 (ISA/JP)	特	許	庁	長	官		L_		
郵便番号100-8915	1								
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号	0.3	3 — ;	3 5 8	31-110	) 1 F	勺線	3 4	148

ないなけませい

		•

#### 様式PCT/ISA/220の備考

この備考は、PCT19条の規定に基づく補正書の提出に関する基本的な指示を与えるためのものである。この備考は特 許協力条約並びにこの条約に基づく規則及び実施細則の規定に基づいている。この備考とそれらの規定とが相違する場合に は、後者が適用される。詳細な情報については、WIPOの出版物であるPCT出願人の手引も参照すること。

#### PCT19条の規定に基づく補正書の提出に関する指示

出願人は、国際調査報告を受領した後、国際出願の請求の範囲を補正する機会が一回ある。しかし、国際出願のすべての 部分(請求の範囲、明細普及び図面)が、国際予備審査の手続においても補正できるもので、例えば出願人が仮保護のため に補正書を公開することを希望する場合又は国際公開前に請求の範囲を補正する別の理由がある場合を除き、通常PCT1 9条の規定に基づく補正書を提出する必要はないことを強調しておく。さらに、仮保護は一部の国のみで与えられるだけで あることも強調しておく。

#### 補正の対象となるもの

PCT19条の規定により請求の範囲のみ補正することができる。

国際段階においてPCT34条の規定に基づく国際予備審査の手続きにおいて請求の範囲を(更に)補正することがで

明細書及び図面は、PCT34条の規定に基づく国際予備審査の手続においてのみ補正することができる。

国内段階に移行する際、PCT28条(又はPCT41条)の規定により、国際出願のすべての部分を補正することが できる。

#### いつ

国際調査報告の送付の日から2月又は優先日から16月の内どちらか遅く満了するほうの期間内。しかし、その期間の 満了後であっても国際公開の技術的な準備の完了前に国際事務局が補正を受領した場合には、その補正魯は、期間内に 受理されたものとみなすことを強調しておく(PCT規則46.1)。

#### 補正書を提出すべきところ

補正書は、国際事務局のみに提出でき、受理官庁又は国際調査機関には提出してはいけない(PCT規則46.2)。 国際予備審査の請求書を提出した/する場合については、以下を参照すること。

#### どのように

1以上の請求の範囲の削除、1以上の新たな請求の範囲の追加、又は1以上の請求の範囲の記載の補正による。 差替え用紙は、補正の結果、出願当初の用紙と相違する請求の範囲の各用紙毎に提出する。

差替え用紙に記載されているすべての請求の範囲には、アラビア数字を付さなければならない。請求の範囲を削除する 場合、その他の請求の範囲の番号を付け直す必要はない。請求の範囲の番号を付け直す場合には、連続番号で付け直さ なければならない (PCT実施細則第205号(b))。

補正は国際公開の言語で行う。

#### 補正書にどのような售類を添付しなければならないか

### 書簡 (PCT実施細則第205号(b))

補正告には書簡を添付しなければならない。

書簡は国際出願及び補正された請求の範囲とともに公開されることはない。これを「PCT19条(1)に規定する説明 費」と混同してはならない(「PCT19条(1)に規定する説明書」については、以下を参照)。

**書簡は、英語又は仏語を選択しなければならない。ただし、国際出願の言語が英語の場合、書簡は英語で、仏語の場合** 

\*空節には、出願時の請求の範囲と補正された請求の範囲との相違について表示しなければならない。特に、国際出願に 記載した各請求の範囲との関連で次の表示(2以上の請求の範囲についての同一の表示する場合は、まとめることがで きる。)をしなければならない。

- (i) この請求の範囲は変更しない。
- (ii) この請求の範囲は削除する。
- (iii) この請求の範囲は追加である。
- (iv) この請求の範囲は出願時の1以上の請求の範囲と差し替える。
- (v) この請求の範囲は出願時の請求の範囲の分割の結果である。

	3 ·				
			Ť		
					·

#### 様式PCT/ISA/220の備考(続き)

次に、添付する書簡中での、補正についての説明の例を示す。

- 1. [請求の範囲の一部の補正によって請求の範囲の項数が48から51になった場合]: "請求の範囲1-29、31、32、34、35、37-48項は、同じ番号のもとに補正された請求の範囲と置き換えられた。請求の範囲30、33及び36項は変更なし。新たに請求の範囲49-51項が追加された。"
- 2. [請求の範囲の全部の補正によって請求の範囲の項数が15から11になった場合]: "請求の範囲1-15項は、補正された請求の範囲1-11項に置き換えられた。"
- 3. [原請求の範囲の項数が14で、補正が一部の請求の範囲の削除と新たな請求の範囲の追加を含む場合]: "請求の範囲1-6及び14項は変更なし。請求の範囲7-13は削除。新たに請求の範囲15、16及び17項 を追加。"又は
  - "請求の範囲7-13は削除。新たに請求の範囲15、16及び17項を追加。その他の全ての請求の範囲は変更なし。"
- 4. [各種の補正がある場合]:

"請求の範囲1-10項は変更なし。請求の範囲11-13、18及び19項は削除。請求の範囲14、15及び 16項は補正された請求の範囲14項に置き換えられた。請求の範囲17項は補正された請求の範囲15、16及び17項に分割された。新たに請求の範囲20及び21項が追加された。"

"PCT19条(1)の規定に基づく説明書" (PCT規則46.4)

補正書には、補正並びにその補正が明細書及び図面に与える影響についての説明書を提出することができる(明細書及び図面はPCT-19条(1)の規定に基づいては補正できない)。

説明書は、国際出願及び補正された請求の範囲とともに公開される。

説明書は、国際公開の言語で作成しなければならない。

説明書は、簡潔でなければならず、英語の場合又は英語に翻訳した場合に500語を越えてはならない。

説明書は、出願時の請求の範囲と補正された請求の範囲との相違を示す書簡と混同してはならない。説明書を、その書簡に代えることはできない。説明書は別紙で提出しなければならず、見出しを付すものとし、その見出しは"PCT19条(1)の規定に基づく説明書"の語句を用いることが望ましい。

説明書には、国際調査報告又は国際調査報告に列記された文献との関連性に関して、これらを誹謗する意見を記載してはならない。国際調査報告に列記された特定の請求の範囲に関連する文献についての言及は、当該請求の範囲の補正に関してのみ行うことができる。

#### 国際予備審査の請求書が提出されている場合

PCT19条の規定に基づく補正書及び添付する説明書の提出の時に国際予備審査の請求書が既に提出されている場合には、出願人は、補正書(及び説明書)を国際事務局に提出すると同時にその写し及び必要な場合、その翻訳文を国際予備審査機関にも提出することが望ましい(PCT規則55.3(a)、62.2の第1文を参照)。詳細は国際予備審査請求書(PCT/IPEA/401)の注意書参照。

#### 国内段階に移行するための国際出願の翻訳に関して

国内段階に移行する際、PCT19条の規定に基づいて補正された請求の範囲の翻訳を出願時の請求の範囲の翻訳の代わりに又は追加して、指定官庁/選択官庁に提出しなければならないこともあるので、出願人は注意されたい。

指定官庁/選択官庁の詳細な要求については、PCT出願人の手引きの第Ⅱ巻を参照。

			· j		- -
4			1.		
	,	,		·	

PCT

## 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 M3-007PCT	今後の手続きについては、	国際調査報告の及び下記5を	の送付通知様式(PCT/ISA/22 参照すること。	0)
国際出願番号 PCT/JP99/05983	国際出願日 (日.月.年) 28.10.		要先日 (日.月.年) 30.10.98	
出願人 (氏名又は名称) 株式会社医学生	E物学研究所			
国際調査機関が作成したこの国際調査この写しは国際事務局にも送付される		(PCT18条)	の規定に従い出願人に送付する。	
この国際調査報告は、全部で _ 3	ページである。			
 	<b>支術文献の写しも添付されて</b>	いる。		
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ			- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
b. この国際出願は、ヌクレオチト この国際出願に含まれる書		おり、次の配列	『表に基づき国際調査を行った。	
図 この国際出願と共に提出さ				
□ 出願後に、この国際調査機			w 77714	
□ 出願後に、この国際調査機 □ 出願後に提出した書面によ 書の提出があった。		•	る配列表 の範囲を超える事項を含まない旨の陳達	述
	た配列とフレキシブルディン	スクによる配列	表に記録した配列が同一である旨の陳遠	述
2. 調求の範囲の一部の調査が	ごできない(第 I 欄参照)。			
3. 発明の単一性が欠如してい	、る(第Ⅱ欄参照)。			
4.発明の名称は 🗓 出願	負人が提出したものを承認す	`る。		
	ニ示すように国際調査機関が	作成した。		
5. 要約は <u>区</u> 出願	<b>近人が提出したものを承認す</b>	る。		
国際		人は、この国際	7条(PCT規則38.2(b))の規定により 祭調査報告の発送の日から1カ月以内に 5。	
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。	<b>須人が示したとおりである。</b>		図 なし	
. 出願	<b>5人は図を示さなかった。</b>	•		
□ 本図	]は発明の特徴を一層よく表	している。		



A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> C12N15/53, 9/02, 1/21, 1/19, 1/15, 5/10, C07K16/40, C12Q1/26, 1/68,

G01N33/50, 33/15, 33/566

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> Cl2N15/00-15/90

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ

PIR/SWISSPROT/GENESEQ

BIOSIS/WPI

引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
P, X P, A	J. Biol. Chem, 274(35), August 27 1999 Qui-AnSun et al., "Redox regulation of cell signaling by selenocysteine in mammalian thioredoxin reductase", p. 24522-24530	1-17, 19 18
P, X P, A	Eur. J. Biochem., 261(2), April 1999 Antonio Miranda-Vizuete et al., "Human mitochondorial thioredoxin reductase. cDNA cloning, expression and genomic organization", p. 405-412	1-17, 19 18

### X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 25.01.00 国際調査報告の発送日 08.02.00 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 B 9838 内本国特許庁(ISA/JP) 内田 俊生 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

		r :	

国際調查。占

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P, X P, A	FEBS Letters, 442(1), Jan. 8 1999 Pamela Y. et al., "Cloning, sequencing and functional expression of a novel human thioredoxin reductase", p. 105-111	1-17, 19 18
P, X P, A	Database Medline on PubMed, US National Library of Medicine (Bethesda, MD, USA), No. 10462449, Gorlatov SN., et al., "Human selenium-dependent thioredoxin reductase from HeLa cells: properties of forms with differing heparin affinities", abstract, Arch. Biochem. Biophys, 369(1), p. 133-142, Sep. 1 1999	1-17, 19 18
A .	Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 93(3), Feb. 6 1996 Takashi Tamura et al., "A new selenoprotein from human lung adenocarcinoma cells: Purification, properties, and thioredoxin reductase activity"p. 1006-1011	1-19
A-14/11 1964 1974 1984	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 93 (12), June 11 1996 Vadim N. Gladyshev et al., "Selenocysteine, identified as the penultimate C-terminal residue in human T-cell thioredoxin reductase, corresponds to TGA in the human placental gene" p. 6146-6151	1-19
A	FEBS Letters, 373(1), Oct. 2 1995 Pamela Y. Gasdaska et al., "Cloning and sequencing of a human thioredoxin reductase"p. 5-9	1–19
Α .	J. Biol. Chem, 273 (15), Apr. 10 1998 Liangwei Zhong et al., "Rat and calf thioredoxin reductase are homologous to glutathione reductase with a carboxyll-terminal elongation containing a conserved catalytically active penultimate selenocysteine residue" p. 8581-8591	. 1-19
A	GENOMICS, 37(2), Oct. 15, 1996 John R. Gasdaska et al., "Human thioredoxin reductase gene localization to chromosomal position 12q23-q24.1 and mRNA distribution in human tissue", p. 257-259	1-19

				•
			<u>\$</u> 0	
		ė		
*1			÷.	

### **PCT**

## INFORMATION CONCERNING ELECTED OFFICES NOTIFIED OF THEIR ELECTION

(PCT Rule 61.3)

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

SHIMIZU, Hatsushi Kantetsu Tsukuba Building 6F 1-1-1, Oroshi-machi

Tsuchiura-shi Ibaraki 300-0847 JAPON RECEIVED WITH THANKS 6, 26 200

SHIMIZU PATENT

Date of mailing (day/month/year)

14 June 2000 (14.06.00)

Applicant's or agent's file reference

M3-007PCT

**IMPORTANT INFORMATION** 

International application No. PCT/JP99/05983

International filing date (day/month/year) 28 October 1999 (28.10.99)

Priority date (day/month/year)

30 October 1998 (30.10.98)

**Applicant** 

MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO., LTD. et al

1. The applicant is hereby informed that the International Bureau has, according to Article 31(7), notified each of the following Offices of its election:

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE National:JP,US

2. The following Offices have waived the requirement for the notification of their election; the notification will be sent to them by the International Bureau only upon their request:

None

3. The applicant is reminded that he must enter the "national phase" before the expiration of 30 months from the priority date before each of the Offices listed above. This must be done by paying the national fee(s) and furnishing, if prescribed, a translation of the international application (Article 39(1)(a)), as well as, where applicable, by furnishing a translation of any annexes of the international preliminary examination report (Article 36(3)(b) and Rule 74.1).

Some offices have fixed time limits expiring later than the above-mentioned time limit. For detailed information about the applicable time limits and the acts to be performed upon entry into the national phase before a particular Office, see Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The entry into the European regional phase is postponed until 31 months from the priority date for all States designated for the purposes of obtaining a European patent.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer:

Christelle Croci

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Col

				*		
	,					
		Ţ				
					4.	
i.						
			i.			

# 特許協力条約に基づく国民出願

願

書

出願人は、この国際出願が特許協力条約に従って処理されることを調求する。

[題][漢[日][[[[	ラウオと人相関	子空
国際出順日	2 8, 10, 99	
(受付仰)	交领中	
出始人又は代理人の勘類記号	. MO 005	7 D O T

	出級人又は代理人の番類記号 (帝経する場合、最大 1 2字) M 3	-007PCT
第 1 相則 多色明 40 名 彩		
チオレドキシンレダク	ターゼII	
第 日 欄 日 順 人		
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載;法人は公式の完全な名称を記載;	あて名は郵便番号及び国名も記載)	この脚に記載した者は、発明者でもある。
株式会社医学生物学研究所 MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO., 〒460-0002 日本国愛知県名古屋市中区丸の 住友商事丸の内ビル 5 階 Sumitomo-shoji, Marunouchi Bldg.5F, 5-10, Marunouchi 3-chome, Naka-ku, Nago	世話番号: ファクシミリ番号: 加入電信番号-:	
AICHI 460-0002 <u>JAPAN</u>		
图籍 (图名): 日本国 JAPAN	住所 (图名): 日本国	JAPAN
	くすべての指定国 米国のみ	追記欄に記載した指定図
指定国についての出版人である:	(1	
氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の順に記載; 法人は公式の完全な名称を記載;	・あて名は郵便番号及び国名も記載)	この欄に記載した者は 次に該当する:
田路 真悟 TOJI Shingo		出願人のみである。
〒396-0002 日本国長野県伊那市大字手良沢岡 株式会社医学生物学研究所内 c/o MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO. 1063-103 Aza Ohara, Oaza Terasawaoka, Ina 396-0002 JAPAN	<ul><li>▶ 出願人及び発明者である。</li><li>● 発明者のみである。</li><li>(ここにレ用を付したときは、以下に記入しないこと)</li></ul>	
	住所(四名): 日本国	IADAN
日本国 JAPAN	住所 (图名): 日本国	JEL VII
この欄に記載した者は、次の 揖定国についての出願人である: すべての指定国 米国をN	なくすべての指定国 レ 米国のみ	追記欄に記載した指定国
✓ その他の出願人又は発明者が続業に記載されている。		
第1V欄(代理人又は共通の代裝者、通知)	<b>のあて名</b>	
次に記載された者は、国際機関において出額人のために行動する:	₩ 代理人	共通の代表者
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載:佐人は公司の完全な名称を記載	; あて名は郵便番号及び図名も記載)	难話诺号:
10297 弁理士 清水 初志 SHIMIZU 10877 弁理士 橋本 一憲 HASHIMO		0298-41-2001
〒300-0847 日本国茨城県土浦市卸町1-1		ファクシミリ番号:
関鉄つくばビル6階		0298-41-2009
Kantetsu Tsukuba Bldg. 6F,		加入定信番号:
1-1-1, Oroshi-machi, Tsuchiura-shi, IBA	RAKI 300-0847 <u>JAPAN</u>	www.cittem.a.
通知のためのあて名:代理人又は共通の代表者が選任されておらず、上記1	や内に特に通知が送付されるあて名を記載して	いる場合は、レ印を付す。

		•	
			2
49			
			~
	·		

						2	?			•	H
						-					

第川欄の続き その他の	ム又は発明を	<u>.                                    </u>					
_	の鼓薬を使用しないときは、この						
氏名(名称)及びあて名: (姓・名の斯に記載:佐人は公式の完全な名称を記載:あて名は郵便番号及び固名も記載) この欄に記載した者は、 次に該当する:							
矢野 実 YANO Minoru 〒396-0002 日本国長野県信 株式会社医学生物学研究所 c/o MEDICAL & BIOLOGICAL 1063-103 Aza Ohara, Oaza 396-0002 JAPAN	内 LABORATORIES CO.,	LTD.	-103	<ul><li>□ 出願人のみである。</li><li>□ 出願人及び発明者である。</li><li>○ 発明者のみである。</li><li>(ここにレ印を付したときは、以下に記入しないこと)</li></ul>			
回額 (B名): 日本国 JA	PAN	住所(国名):	日本国	IAPAN			
この個に記載した省は、次の	ての指定国 米国を除ぐ	すべての指定国	レ 米国のみ	追記欄に記載した指定国			
指定国についての出版人である: 「 氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載;				この欄に記載した者は、 次に該当する:			
玉井 克之 、TAMAI Katsuyuki		-		山原人のみである。			
〒396-0002 日本国長野県( 一株式会社医学生物学研究所	内		-103	レ 出編人及び発明者である。			
c/o MEDICAL & BIOLOGICAL 1063-103 Aza Ohara, Oaza 396-0002 JAPAN	, LABURATURIES CO. a Terasawaoka, Ina	shi, NAGANO		発明者のみである。 (ここにレ印を付したとき は、以下に記入しないこと)			
B新 (B名): 日本国 JA	APAN .	住所(四名):	日本国	JAPAN			
この欄に記載した者は、次の	ての指定国 米国を除ぐ	すべての指定国	レー米国のみ	追記欄に記載した指定国			
				出額人のみである。     山瀬人及び発明者である。     発明者のみである。     (ここにレ印を付したとき     は、以下に記入しないこと)			
国籍 <i>(国名)</i> :		住所 <i>(图名)</i> :					
この側に記載した者は、次の オベ	ての指定国 米国を除っ	(すべての指定図	米国のみ	追記欄に記載した指定国			
指定国についての川綱人である: 氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載:		6,て名は鄭便番号及び国名 ・	· ( & & & & & & & & & & & & & & & & & &	この欄に記載した者は、 次に該当する:  出願人のみである。  出願人及び発明者である。  発明者のみである。  (ここにレ印を付したとさ は、以下に記入しないこと)			
国籍(图名):		(E)沂 <i>(国名)</i> :					
この欄に記載した者は、次の	ての指定[8] 米国を除	(すべての指定国	米国のみ	追記職に記載した指定国			
その他の出願人又は発明者が他の模葉に記載されている。 							

-

第マ梅	国の計画を						
規則 4.9(a)の規定に基づき次の指定を行う (鉄当する口にレ印を付すこと: 少なくとも1つの口にレ印を付すこと)。							
<b>戊乙基均均平均18</b> 4	=						
A P	MIW マラウイ Malawi, S ID スーダン Sudan, S I. ウガンダ Ugunda, Z W ジンパブエ Zimbubwe, 及びハラレブロ	M ガンビア Gumbiu、 K IE ケニア Kenya、 L S レント Lesotho、 シェラ・レオーネ Sierra Leone、 S Z スワジランド Swaziland、 U C コトコルと特許協力条約の締約国である他の国					
□ EA	K C キルギス Kyrgyzstan, K Z カザフスタン Kazukhs Federation, T J タジキスタン Tajikistan, T M トル である他の国	A 乙 アゼルバイジャン Azerbaijan、 B Y ベラルーシ Belarus, tan, MID モルドヴァ Republic of Moldova, 12 U ロシア Russian クメニスタン Turkmenistan, 及びユーラシア特許条約と特許協力条約の締約国					
V E P	シュタイン Switzerland and Liechtenstein. C Y キプロス・スペイン Spain, IF I フィンランド Finland, IF IR フ I IE アイルランド treland, I IT イクリア Italy, L ング Netherlands, IP 「アポルトガル Portugal, S IE スウュ	a, IB E ベルギー Belgium, C I and L. I スイス及びリヒテン Cyprus, D E ドイツ Geraany, D FC デンマーク Denmark, IE S ランス France, G IB 英国 United Kingdom, G Iマ ギリシャ Greece, 、U ルクセンブルグ Luxembourg, IM C モナコ Monaco, IM L オラ ェーデン Sweden, 及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締制国である他の国					
OA	Republic, CGコンゴー Congo, CIコートシボナー GN ギニア Guinca, GW ギニア・ビサオ Guinca-Bis	a Faso, 「B J ベナン Benin, C IF 中央アフリカ Central African ル Côted Ivoire, C M カメルーン Cameroon, G A ガポン Gabon, sau, M L マリ Mali, M IR モーリタニア Mauritunia, N E ド Chad, T G トーゴー Togo, 及びアフリカ知的所有権機構のメンバー国と 求める場合には点線上に記載する)					
國內物部	〒(他の稲類の保護又は収扱いを求める場合には点線上に記載する)						
AE	アラブ首長国連邦 United Arab Emirates	L IR リベリア Liberia					
	アルバニア Albania	LS レソト Lesotho					
MA	アルメニア Armeniu	LT JF7=7 Lithuania					
AT	オーストリア Austria	L U ルクセンブルグ Luxembourg					
	オーストラリア Australia	L V 5-50-7 Latvia					
	アゼルバイジャン Azerbaijan	MD ENFÖT Republic of Moldova					
BA		MG マグガスカル Madaguscar  MK マケドニア旧ユーゴースラヴィア共和国 The former Yugoslav					
	State & T. D. Dominator	Republic of Macedonia					
	バルバドス Barbados ブルガリア Bulgaria	MN モンゴル Mongolia					
	ブラジル Brazil	MW マラウイ Malawi					
	ベラルーシ Belarus	■ M× メキシコ Mexico					
	カナダ Canada	□ NO /ールウェー Norway					
	and L I スイス及びリヒテンシュタイン	□ N Z ニュー・ジーランド New Zealand					
	Switzerland and Liechtenstein	P L ポーランド Poland					
CN	中国 China	P T ポルトガル Portugal					
	キューバ Cuba	RON-v=7 Romania					
	チェッコ Czech Republic	R U ロシア Russian Federation					
DE	ドイツ Germany	SD X-47 Sudan					
	デンマーク Denmark	SE スウェーデン Sweden					
	エストニア Estonia	S G シンガポール Singapore					
	スペイン Spain	S I スロヴェニア Slovenia S K スロヴァキア Slovakia					
\ <u></u>	フィンランド Finland	S L > x5 · \nu \pi - \pi \text{ Sierra Leone}					
·. <u>—</u>	英国 United Kingdom	T J 997+292 Tajikistan					
r <u>-                                     </u>	グレナダ Grenada	T M huly=2892 Turkmenistan					
! ===	グルジア Georgia	TR hua Turkey					
	ガーナ Ghuna	T T トリニダッド・トバゴ Trinidad and Tobugo					
	カンヒノ Gambia クロアチア Croatia	UA ウクライナ Ukraine					
	ハンガリー Hungary	UG ウガンダ Uganda					
· —	インドネシア Indonesia	☑ U S 米国 United States of America					
	イスラエル Israel						
	インド India	□ U Z ウズベキスタン Uzbekistan					
	アイスランド Iceland	✓ N ヴィエトナム Viet Num					
-1 L	日本 Japan	□ Y U ユーゴースラヴィア Yugoslavia					
1 <del></del>	ケニア Kenya	Z A 南アフリカ共和国 South Africa					
	キルギス Kyrgyzstun	□ Z W ジンパブエ Zimbabwe					
□ K P	北朝鮮 Democratic People's Republic of Korea	下の口は、この様式の施行後に特許協力条約の締約国となった国を指定する					
1 —	韓国 Republic of Koren	ためのものである					
	カザフスタン Kuzakhstan						
	セント・ルシア Saint Lucia						
LK	スリ・ランカ Sri Lanka						

措定の確認の宣誓:出額人は、上記の指定に加えて、規則 4.9(b)の規定に基づき、特許協力条約の下で認められる他の金での国の指定を行う。ただし、この宣 書から確く旨の要示を追記欄にした国は、指定から除かれる。出額人は、これらの追加される指定が確認を条件としていること、並びに優先日から 15月が試過する 前にその確認がなされない指定は、この期間の経過時に、出額人によって取り下げられたものとみなされることを宣誓する。 (信定の確認は、信定を判定する通知 の提出と指定手数科及び確認手数科の納付からなる。この確認は、優先日から 15月以内に受理官庁へ提出しなければならない。)

ļ

		<u>4</u> 'a					
第21個 優を物	自主的股	也の優先権の主張(先の出額)が過	S配倒に記載されている	as est			
先の出版日	先の出版番号	先の出稿					
(日、月、年)		国内出版 : 四 名	広域出版 : *広域官庁名	国際出版 : 受理官庁名			
30.10.98	平成10年特許願 第310422号	日本国 JAPAN					
(2)	990101223			·			
(3)							
✓ 上記()の番号の先の ものに限る)のうち、あ 事な思へ详付することを	の出版 <i>(ただし、本国際出版が提出</i> の( )の番号のものについては と、受理官庁(日本国特許庁の長官	はされる <i>受理官庁に対して提出され</i> 、出版咨類の認証謄本を作成し国 )に対して請求している。 :	黛 (1)				
★####################################			のためのパリ条約同盟国の少なく	とも1ヶ国を追記欄に表示しなけ			
第7月欄 国際調	<b>拉機関</b>						
国際調査機関(	(ISA) の選択	グニの間間では新年 400年 国際調査機関によって既に実施又	リ月1 台間 すれ ; 当1家 副 は前求されている場合)	査の原金 (先の異なが、			
<u> </u>		出版日 <i>(日. 月. 年)</i>	出顧番号	国名(又は広城官庁)			
ISA/	J P						
第四欄 照合欄	3 : は原の 営部						
この国際出願の用紙の枚数はど	大のとおりである。 この国際	出版には、以下にチェックした数					
殿書 ・・・・・・・・	4 枚 1. [1	/ 手数料計算用紙	5. 使先権者類(上記	B第Ⅵ欄の( )の番号を記載する)			
明細書(配列表を除く)・・	··· 37 🐇 🗓	── ✓ 納付する手数料に相当する特許 印紙を貼付した呰面					
額水の範囲 ・・・・・	3 枚 「	国際事務局の口座への振込みを	6. 国際出版の翻訳がる):	( (翻訳に使用した書語名を記載す			
要約書 ・・・・・・	1 枚 2.	─ 証明する書面 - 別個の記名押印された委任状 -		(は他の生物材料に関する書面			
	· · · 5 松 3. 「	□   包括委任状の写し	8. マクレオチド又は	はアミノ酸配列表			
Pol hai		記名押印(署名)の説明音	9. 1 その他(遊薊名	ィスク) ビ詳細に記載する)			
明細書の配列表・・・・・	00 12 4.	BLAITH (AA)	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	キシブルディスクの ・			
습 음 위	138 枚			)情報を記載した書面 			
契約費とともに提示する図面	: 本[	国際出願の使用倉語名: 日 :	本語 				
DC欄 提出者	かに名押印	,					
各人の氏名 (名称) を記載し	、その次に利用する。						
弁理士 清水 初志							
		一 受理官方記入和	M	2. 図面			
1. 国際出版として提出され	た各類の実際の受理の日						
3. 国際山積として提出された書類を補完する悲類义は図面であって							
	たものの実際の受理の日(訂正日						
4. 特許協力条約第11条(2)に基づく必要な補完の期間内の受理の日							
5. 出版人により特定された 国際調査機関	ISA/JP	3614	E払いにつき、国際調査機関に E送付していない				
CELDY, WALLY, DX, DX		- 國際事務局記入					
			•				
記録原本の受理の日 様式PCT/RO/101	(最終用紙) (1998年7月	: 再版 1 9 9 9 年 7 月)					
WEST OIL KOLINI							

Translation -



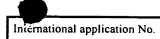
## **PCT**

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificat	ionofTransmittalofInternational Preliminary	
M3-007PCT		Examination	Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No. PCT/JP99/05983	International filing date (day/n 28 October 1999 (28	• •	Priority date (day/month/year)	
International Patent Classification (IPC) or n	<u> </u>	.10.99)	30 October 1998 (30.10.98)	
C12N 15/53, 9/02, 1/21, 1/19, 1/		1/26, 1/68,	G01N 33/50, 33/15, 33/566	
Applicant		····		
MEDICAL	& BIOLOGICAL LABOI	RATORIES	CO., LTD.	
1 This intermedianal analysis are an in-				
<ol> <li>This international preliminary exami and is transmitted to the applicant ac</li> </ol>	nation report has been prepared cording to Article 36.	by this Intern	ational Preliminary Examining Authority	
2. This REPORT consists of a total of	3 sheets, including	g this cover sl	neet.	
been amended and are the bas	is for this report and/or sheets c f the Administrative Instruction	ontaining reci	ption, claims and/or drawings which have iffications made before this Authority (see	
These annexes consist of a tot	•	s under the r	· · · ).	
	ar or sneets.			
3. This report contains indications relate	ing to the following items:			
I Basis of the report			ι.	
II Priority				
III Non-establishment of	fopinion with regard to novelty	, inventive ste	p and industrial applicability	
IV Lack of unity of inve	ntion			
V Reasoned statement u	under Article 35(2) with regard tions supporting such statement	to novelty, inv	entive step or industrial applicability;	
VI Certain documents ci	ted		ı	
VII Certain defects in the	international application		· •	
VIII Certain observations	on the international application			
Date of submission of the demand	Date of	completion of	this report	
18 May 2000 (18.05.0			nuary 2001 (30.01.2001)	
	~,	30 Jai	idaly 2001 (30.01.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/JP	Authoriz	zed officer		
<b></b>				
Facsimile No.	Telephoi	ne No.	ľ	

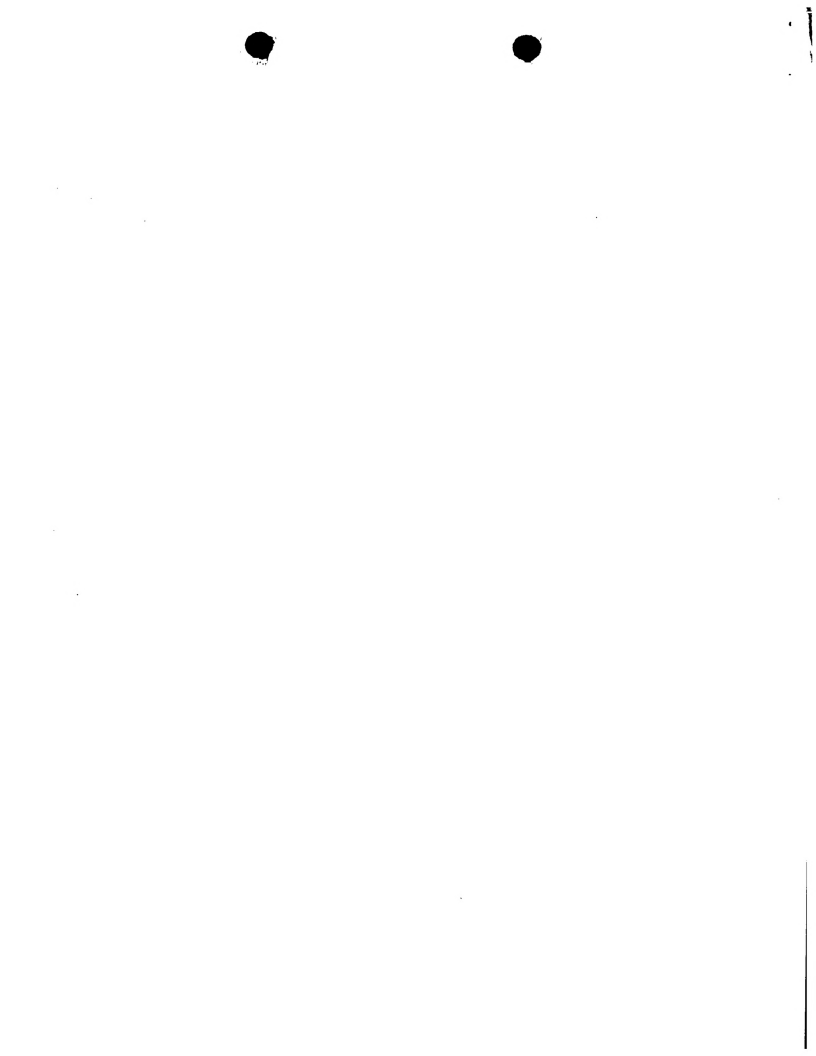
i



## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

## PCT/JP99/05983

Ľ	I. Basis of the report								
1.	1. With regard to the elements of the international application:*								
	$\boxtimes$	the inte	rnational application as originally filed						
		the desc	cription:						
		pages	, as originally filed						
l		pages	, filed with the demand						
		pages	, filed with the letter of						
		the clair	ms:						
		pages	, as originally filed						
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19						
		pages	, filed with the demand						
		pages	, filed with the letter of						
	ш	the drav	and the life Class						
		pages	, as originally filed						
		pages	, filed with the demand						
	_	pages .	, filed with the letter of						
Ŋ		the seque	nce listing part of the description:						
		pages	, as originally filed						
		pages	, filed with the demand						
		pages	, filed with the letter of						
2.	the ir	nternation	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which nal application was filed, unless otherwise indicated under this item.						
	Thes		ts were available or furnished to this Authority in the following language which is:						
	$\mathbb{H}$	•	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).						
	$\square$		guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).						
		the lang	guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/).						
3.	With	n regard minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international examination was carried out on the basis of the sequence listing:						
		contain	ned in the international application in written form.						
	$\boxtimes$	filed to	together with the international application in computer readable form.						
		furnish	ed subsequently to this Authority in written form.						
		furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.						
			atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished.						
	$\boxtimes$		atterment that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has arnished.						
4.		The am	endments have resulted in the cancellation of:						
		<u></u>	the description, pages						
		<u></u>	the claims, Nos.						
			the drawings, sheets/fig						
5.			oort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**						
*	in th		theets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16						
**			ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.						





### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/05983

	四外种互	国际山脉奋号 PC1/JE9	9/05983						
A. 発明の Int.	展する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Cl <sup>7</sup> Cl2N15/53, 9/02, 1, C07K16/40, Cl2Q1/ G01N33/50, 33/15,	26, 1/68,							
B. 調査を	行った分野								
調査を行った	調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))								
Int. Cl' C12N15/00-15/90									
	最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの								
PIR,	国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ PIR/SWISSPROT/GENESEQ BIOSIS/WPI								
	ると認められる文献								
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは その関連する策所の表示	関連する 請求の範囲の番号						
P, X P, A	1-17, 19								
P, X P, A	Eur. J. Biochem., 261(2), April 1999 Antonio Miranda-Vizuete et al., "I thioredoxin reductase.cDNA clonin organization", p. 405-412	Human mitochondorial	1-17, 19 18						
▼ C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。						
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願「&」同一パテントファミリー文献 「BESTATION AND AND AND AND AND AND AND AND AND AN									
国際調査を完了	25.01.00	国際調査報告の発送日 08.02	2.00						
日本国	名称及びあて先  特許庁 (ISA/JP)  便番号100-8915  千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 内田 俊生 印 電話番号 03-3581-1101							

国際出願番号 PCT/JP99/05983

	国际网络特 PCT	/ J P_9 9/0	5983				
C (続き).							
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の	表示 請求	関連する 対の範囲の番号				
P, X P, A	FEBS Letters, 442(1), Jan. 8 1999 Pamela Y. et al., "Cloning, sequencing and functional expression of a novel human thioredoxin reductase", p. 105-111		-17, 19 18				
P, X P, A	Database Medline on PubMed, US National Library of Medic (Bethesda, MD, USA), No. 10462449, Gorlatov SN., et al., "Human selenium-dependent thioredox reductase from HeLa cells: properties of forms with diff heparin affinities", abstract, Arch. Biochem. Biophys, 369 (1 p. 133-142, Sep. 1 1999	in	-17, 19 18				
A	Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 93(3), Feb. 6 1996 Takashi Tamura et al., "A new selenoprotein from human ladenocarcinoma cells: Purification, properties, and thiore reductase activity"p. 1006-1011		1–19				
<b>A</b>	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 93 (12), June 11 1996 Vadim N. Gladyshev et al., "Selenocysteine, identified as penultimate C-terminal residue in human T-cell thioredoreductase, corresponds to TGA in the human placental gen p. 6146-6151	the	1–19				
<b>A</b>	FEBS Letters, 373(1), Oct. 2 1995 Pamela Y. Gasdaska et al., "Cloning and sequencing of a huthioredoxin reductase" p. 5-9	uman	l-19				
	J. Biol. Chem, 273 (15), Apr. 10 1998 Liangwei Zhong et al., "Rat and calf thioredoxin reductas are homologous to glutathione reductase with a carboxyll-terminal elongation containing a conserved catalytically active penultimate selenocysteine residue" p. 8581-8591	se	1-19				
	GENOMICS, 37(2), Oct. 15, 1996 John R. Gasdaska et al., "Human thioredoxin reductase gene localization to chromosomal position 12q23-q24.1 and mRN distribution in human tissue", p. 257-259	. 1	-19				
e .							
·	*						

E P





(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 M3-007PCT	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。								
国際出願番号 PCT/JP99/05983	国際出願日 (日.月.年) 28.10	. 99	優先日 (日.月.年) 30.1	.0.98					
出願人 (氏名又は名称) 株式会社医学生物学研究所									
国際調査機関が作成したこの国際調3 この写しは国際事務局にも送付される		(PCT18第	)の規定に従い出願人に	に送付する。					
この国際調査報告は、全部で 3	ページである。								
この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも添付されて	ている。	Constitute that the same is not experienced assignment and grown	·					
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除ぐ この国際調査機関に提出さ									
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書	·	でおり、次の配	列表に基づき国際調査を	行った。					
🛛 この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスク	による配列表							
出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による	配列表							
□ 出願後に、この国際調査機	関に提出されたフレキシブ	ルディスクに	よる配列表						
出願後に提出した書面によ	る配列表が出願時における	国際出願の開	示の範囲を超える事項を	含まない旨の陳述					
審の提出があった。   X	た配列とフレキシブルディ	スクによる配	列表に記録した配列が同	ーである旨の陳述					
   2.   請求の範囲の一部の調査が	ができない(第 I 欄参照)。								
3. 関 発明の単一性が欠如してい	`る(第Ⅱ欄参照)。								
4. 発明の名称は 🛛 出願	質人が提出したものを承認す	<b>する。</b>							
□ 次6	こ示すように国際調査機関だ	5作成した。							
_									
5. 要約は 🗓 出願	頭人が提出したものを承認す	<b>する。</b>							
[国]	Ⅱ欄に示されているように、 祭調査機関が作成した。出 国際調査機関に意見を提出で	質人は、この国	際調査報告の発送の日か						
·6. 要約割とともに公表される図は、 第 図とする。	頭人が示したとおりである。		区 なし						
□ 出原	<b>勇人は図を示さなかった。</b>								
□ 本国	図は発明の特徴を一層よく家	長している。							

						. 4	*,,
		*)					
		•		9			
							0
	20	- 30					12
				÷			Ž.
	÷						
							0
		*				•	
				•			
			4				
·							
				÷ *			
					2		
		÷-				•	
	÷						

Α	発明の属する分野の分類	(国際特許分類	(IPC)	)
Λ.	7C71V2/60 7 60 /1351V2/11/50		(110)	•

Int. C1' C12N15/53, 9/02, 1/21, 1/19, 1/15, 5/10, C07K16/40, C12Q1/26, 1/68, G01N33/50, 33/15, 33/566

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C12N15/00-15/90

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ

PIR/SWISSPROT/GENESEQ

BIOSIS/WPI

関連すると認められる文献

C.

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号
<i>2729-</i> *	カガスmA 及び 中ツ面がであたりることは、ての関連する面がの数か	明小ツ型四ツ番カ
P, X P, A	J. Biol. Chem, 274(35), August 27 1999 Qui-AnSun et al., "Redox regulation of cell signaling by selenocysteine in mammalian thioredoxin reductase", p. 24522-24530	1-17, 19 18

- P, X
  P, A
  Eur. J. Biochem., 261(2), April 1999
  Antonio Miranda-Vizuete et al., "Human mitochondorial thioredoxin reductase. cDNA cloning, expression and genomic organization", p. 405-412
- 区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 25.01.00 国際調査報告の発送日 08.02.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 内田 俊生 4B 9838

電話番号 03-3581-1101 内線 3448





C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P, X P, A	FEBS Letters, 442(1), Jan. 8 1999 Pamela Y. et al., "Cloning, sequencing and functional expression of a novel human thioredoxin reductase", p. 105-111	1-17, 19. 18;
P, X P, A	Database Medline on PubMed, US National Library of Medicine (Bethesda, MD, USA), No. 10462449, Gorlatov SN., et al., "Human selenium-dependent thioredoxin reductase from HeLa cells:properties of forms with differing heparin affinities", abstract, Arch. Biochem. Biophys, 369(1), p. 133-142, Sep. 1 1999	1-17, 19 18
A	Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 93(3), Feb. 6 1996 Takashi Tamura et al., "A new selenoprotein from human lung adenocarcinoma cells: Purification, properties, and thioredoxin reductase activity"p. 1006-1011	1-19
A	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 93 (12), June 11 1996 Vadim N. Gladyshev et al., "Selenocysteine, identified as the penultimate C-terminal residue in human T-cell thioredoxin reductase, corresponds to TGA in the human placental gene" p. 6146-6151	1-19
. A	FEBS Letters, 373(1), Oct. 2 1995 Pamela Y. Gasdaska et al., "Cloning and sequencing of a human thioredoxin reductase" p. 5-9	1-19
A	J. Biol. Chem, 273(15), Apr. 10 1998 Liangwei Zhong et al., "Rat and calf thioredoxin reductase are homologous to glutathione reductase with a carboxyll-terminal elongation containing a conserved catalytically active penultimate selenocysteine residue" p. 8581-8591	1-19
A .	GENOMICS, 37(2), Oct. 15, 1996 John R. Gasdaska et al., "Human thioredoxin reductase gene localization to chromosomal position 12q23-q24.1 and mRNA distribution in human tissue", p. 257-259	1-19
	,	
,		



殿

#### 発信人 日本国特許庁 (国際予備審査機関)

出願人代理人

清水 初志

あて名

〒 300-0847

茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 清水国際特許事務所 01.2.14

PCT

国際予備審査報告の送付の通知書

(法施行規則第57条) [PCT規則71.1]

発送日 (日.月.年)

13.02.01

出願人又は代理人

の書類記号

M3 - 007PCT

重要な通知

国際出願番号

PCT/JP99/05983

国際出願日

(日.月.年) 28.10.99

優先日

(日.月.年) 30.10.98

出願人(氏名又は名称)

株式会社医学生物学研究所

- 1. 国際予備審査機関は、この国際出願に関して国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、それらをこの送付書とともに送付することを、出願人に通知する。
- 2. 国際予備審査報告及び付属書類が作成されている場合には、すべての選択官庁に通知するために、それらの写しを国際事務局に送付する。
- 3. 選択官庁から要求があったときは、国際事務局は国際予備審査報告(付属書類を除く)の英語の翻訳文を作成し、それをその選択官庁に送付する。

#### 4. 注 意

. 7.

出願人は、各選択官庁に対し優先日から30月以内に(官庁によってはもっと遅く)所定の手続(翻訳文の提出及び国内手数料の支払い)をしなければならない(PCT39条(1))(様式PCT/1B/301とともに国際事務局から送付された注を参照)。

国際出願の翻訳文が選択官庁に提出された場合には、その翻訳文は、国際予備審査報告の付属審類の翻訳文を含まなければならない。

この翻訳文を作成し、関係する選択官庁に直接送付するのは出願人の責任である。

選択官庁が適用する期間及び要件の詳細については、PCT出願人の手引き第Ⅱ巻を参照すること。

名称及びあて名

日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 権限のある職員

特許庁長官

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

4B 9838

				, ·
	œ			
				gr. e.
			*	

PCT

#### 国際予備審查報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の售類記号 M3-007PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP99/05983	国際出願日 (日.月.年) 28.10.99	優先日 (日.月.年) 30.10.98			
国際特許分類 (IPC) Int. Cl' Cl2N15/53, 9/02, 1/21, 1/19, 1/15, 5/10, C07K16/40, Cl2Q1/26, 1/68, G01N33/50, 33/15, 33/566					
出願人 (氏名又は名称) 株式会社医学生物学研究所					

1.	国際	<b>於予備</b>	審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。
2		国際	予備審査報告は、この表紙を含めて全部で3ページからなる。
		查機 (P	国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 CT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) 書類は、全部でページである。
3.	この	国際	予備審査報告は、次の内容を含む。
	I	X	国際予備審査報告の基礎
	П		優先権
	ш		新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
	IV		発明の単一性の欠如
	v	X	PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための本籍を1720円
	VI		の文献及び説明 ある種の引用文献
	VII		国際出願の不備
	VIII		国際出願に対する意見

国際予備審査の請求啓を受理した日 18.05.00	国際予備審査報告を作成した日 30.01.01			
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 鈴木 恵理子 印	4 B	9838	
NAME OF THE PARTY	電話番号 03-3581-1101 内	線 3	448	

f .					
		*			,
			49		
	er.		40		
			4)		
				•	

Ι.	国際予備審査報告の基礎							
1	この国際予備審査報告は下記の出願書類に基づいて作成された。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)							
[2	X 出願時の国際出願書類	,						
[	明細審 第 明細審 第 明細審 第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求暋と共に提出されたもの 付の暋簡と共に提出されたもの					
	請求の範囲       第         請求の範囲       第         請求の範囲       第         請求の範囲       第	項、 項、 項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの					
. [	図面     第       図面     第       図面     第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの					
<u> </u>	明細書の配列表の部分 第 明細書の配列表の部分 第	ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの					
	明細書の配列表の部分 第		付の書簡と共に提出されたもの					
2.	上記の出願書類の言語は、↑	<sup>、</sup> 記に示す場合を除くほか、この	の国際出願の言語である。					
	上記の書類は、下記の言語で	である 語である	ა.					
	□ PCT規則48.3(b)にい	されたPCT規則23.1(b)にい いう国際公開の言語 提出されたPCT規則55.2また						
3.	この国際出願は、ヌクレオラ	トド又はアミノ酸配列を含んでは	おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。					
	□ この国際出願に含まれる勘面による配列表 □ この国際出願と共に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出された事面による配列表 □ 出願後に、この国際予備審査(または調査)機関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 □ 出願後に提出した勘面による配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述 書の提出があった □ 当面による配列表に記載した配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述 書の提出があった。							
4. [	補正により、下記の書類が消 明細書 第 請求の範囲 第 図面 図面の第 _	ll除された。 ページ 項 ペー:	ジ/図					
5. [	5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1. における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)							

				, -
			3	ì
		4)		
			P	
(i)				
÷	12		÷	*1
	n <sub>e</sub>			
	•			
	·			

#### 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP99/05983

. 見解			
新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	1-19	
進歩性(IS)	請求の範囲	1-19	
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-19	有 無
		<u> </u>	<u>-i</u>
請求の範囲1-19 上記請求の範囲に記載された発 を有する。 文献1:FEBS Lottors 373(1)		で引用された文献に対	して進歩性
上記請求の範囲に記載された発 を有する。 文献1:FEBS Letters,373(1),	Oct. 2 1995 et al., "Cloning and ase", p. 5-9	l sequencing of a hur	man
上記請求の範囲に記載された発 を有する。 文献1:FEBS Letters,373(1), Pamela Y.Gasdaska thioredoxin reduct には、ヒトチオレドキシンレダ るが、ヒトチオレドキシンレダ	Oct. 2 1995 et al., "Cloning and ase", p. 5-9	l sequencing of a hur	man
上記請求の範囲に記載された発 を有する。 文献1:FEBS Letters,373(1), Pamela Y.Gasdaska thioredoxin reduct には、ヒトチオレドキシンレダ るが、ヒトチオレドキシンレダ	Oct. 2 1995 et al., "Cloning and ase", p. 5-9	l sequencing of a hur	man
上記請求の範囲に記載された発 を有する。 文献1:FEBS Letters,373(1), Pamela Y.Gasdaska thioredoxin reduct には、ヒトチオレドキシンレダ るが、ヒトチオレドキシンレダ	Oct. 2 1995 et al., "Cloning and ase", p. 5-9	l sequencing of a hur	man 載されてV P結合活性

			* * * * * * * * * * * * * * * * * * *
		¥.	
		·	
i.			

発信人 日本国特許庁(国際予備審査機関)	Mark.
出願人代理人	P C T 00.5.3
清水 初志	44
Hartin Market	X11
殿	厅
あて名	国際予備審査請求書
〒300−0847	の受理通知書
茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビ ル6階 清水国際特許事務所	
	(法施行規則第54条第1項) 〔PCT規則59.3(e)及び61.1(b)第1文、
PCT/JP99/05983 PE402	実施細則601(a)]
	発送日(日. 月. 年)
出願人又は代理人	30.05.00
の書類記号     M3-007PCT       国際出願番号     国際出願日(	重要な通知     日、月、年)   優先日(日、月、年)
PCT/JP99/05983 2	8. 10. 99 30. 10. 98
出願人-(氏名又は名称)株式会社医学生物学研究所	
•	
1. 国際予備審査機関は、国際出願の国際予備審査語	青求書を次の日に受理したことを通知する。
18日0	5月00年
2. この受理の日は次に示す日である。	
* 管轄する国際予備審査機関が国際予備等 (PCT規則61.1(b))	<b>客査請求書を受理した日</b>
管轄する国際予備審査機関に代わってほります。 (PCT規則59.3 (e))	国際予備審査請求書を受理した日
国際予備審査請求書の手続き補完書を管	管轄する国際予備審査機関が受理した日 
3 受理の日は、優先日から19箇月が経過し	<b>ンている。</b>
この内容は、口頭又は電話により次のE	日に行った連絡を確認するためのものである。
4. 上記の3に該当する場合に、この通知書の写しに	は国際事務局に送付した。
名称及びあて名	権限のある職員
日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁長官
郵便番号 100-8915 TELO 3 - 3 5 9 2 - 1 3 0 8	10 HI 11 TAC. []

日本国東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 様式PCT/IPEA/402(1998年7月)

#### **PCT**

# NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

SHIMIZU, Hatsushi Kantetsu Tsukuba Building 6F

1-1-1, Oroshi-machi

Tsuchiura-shi Ibaraki 300-0847 JAPON RECEIVED WITH THANKS

SHIMIZU PATENT

Date of mailing (day/month/year)

11 May 2000 (11.05.00)

Applicant's or agent's file reference

M3-007PCT

**IMPORTANT NOTICE** 

International application No. PCT/JP99/05983

International filing date (day/month/year) 28 October 1999 (28.10.99)

Priority date (day/month/year)

30 October 1998 (30.10.98)

Applicant

MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO., LTD. et al

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application
to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:
JP.US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

, EP

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 11 May 2000 (11.05.00) under No. WO 00/26382

#### REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

#### REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the **national phase**, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

		<b>,</b> ,	
	,		
		•	



## 特許協力条約に基づく国際出願

第Ⅱ章

### 国際予備審査請求書

出額人は、次の国際出願が特許協力条約に従って国際予備審査の対象とされることを請求し、 選択資格のある全ての国を選択する。ただし、特段の表示がある場合を除く。

国際子伽維查機関記入欄 ——— 18.5.11								
回既予備審査機関の確認		請求客の受理の日		受領印				
第 [ 柳		出願人又は代理人の書類記り	+ M3	3-007PCT				
国際山瀬番号	国際出願日 (日. 月. 年)		優先日(最先の	もの) (日. 月. 年)				
PCT/JP99/05983	2.8	8.10.99		30.10.98				
チオレドキシンレダクター	発明の名称 チオレドキシンレダクターゼ II							
第11相 出版人	and a second I do the second							
氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の斯に記載:法人は4	<b>  式の完全な名称を記載:&amp;</b>	ち <i>て名は郵便番号及び国名も</i> 設	B(数) 1	建話番号:				
株式会社医学生物学研究所 MEDICAL & BIOLOGICAL LABORAT	TORIES CO., LTI	),						
〒460-0002 日本国愛知県名古				ファクシミリ番号:				
住友商事丸の内ビル5階								
Sumitomo-shoji, Marunouchi Bl				•				
5-10, Marunouchi 3-chome, Na	ika-ku, Nagoya-	-shi,	ħ	口入館信番号:				
AICHI 460-0002 <u>JAPAN</u>								
国际 (四名): 日本国JAPAN	_	• • •	国JAPAN					
氏名(名称)及びあて名: <i>(姓・名の順に記載:佐人は公</i> 田路 真悟	式の完全な名称を記載:あ	って名は鄭便番号及び国名も記	(被)					
TOJI Shingo								
〒396-0002 日本国長野県伊那市	5大字手良沢岡与	字大原 1 0 6 3 -	103	•				
株式会社医学生物学研究所内			-					
c/o MEDICAL & BIOLOGICAL LAB								
1063-103, Aza Ohara, Oaza Te	rasawaoka, Ina	-shi, NAGANO						
396-0002 <u>JAPAN</u>								
B類 (B名): 日本国JAPAN		住所(国名): 日2	本国JAPAN					
氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載; 佐人は公 た、田文 中	式の完全な名称を記載:あ	て名は鄭便番号及び国名も記	献)					
矢野 実 YANO Minoru								
〒396-0002 日本国長野県伊那市	1大字手自沢岡ウ	2大盾1063-:	1 / 3					
株式会社医学生物学研究所内	1)/1 1:10/10/10 1	/M I O O O .	1 0 0					
c/o MEDICAL & BIOLOGICAL LABO	ORATORIES CO.,	LTD.						
1063-103, Aza Ohara, Oaza Ter	-							
396-0002 <u>JAPAN</u>				•				
B籍(四名): 日本国JAPAN	1	性所 (图名) : 日本国	JAPAN					
✓ その他の山騒人が観楽に記載されている。								

		9	1	<b>*</b> *
~	*			

2 \_\_\_\_\_

第11相(2)紀さ 出順人	
この第日間の続きを使用しないときは、この 氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記載:法人は公式の完全な名称を記載	併紙を国際予保資資訊水壺に含めないこと。 2:あて名は郵便番号及び国名も記記)
玉井 克之 TAMAI Katsuyuki 〒396-0002 日本国長野県伊那市大字手良沢原株式会社医学生物学研究所内 c/o MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO 1063-103, Aza Ohara, Oaza Terasawaoka, I 396-0002 JAPAN	岡字大原1063−103 )., LTD.
West (MIC)	
国語 (图名): 日本国JAPAN 氏名 (名称) 及びあて名: (姓・名の順に記載: 法人は公式の完全な名称を記載	住所 (国名): 日本国JAPAN
へも (44年) 及びあてる: (女・名の原に記載:佐人は公式の元至な名称を記載	;あて名は鄭便皆身及び国名も記載)
•	
<b>函籍</b> <i>(国名)</i> :	住所 (国名):
氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載;佐人は公式の完全な名称を記載;	: あて名は郵便番号及び国名も記載)
- · · · * -	
	·
图籍 <i>(国名)</i> :	住所 <i>(国名)</i> :
氏名(名称)及びあて名: <i>(姓・名の順に記載;佐人は公式の完全な名称を記載;</i>	あて名は郵便番号及び国名も記載)
<b>以符((10名):</b>	住所(固名):
<b>こ</b> その他の出願人が他の校業に記載されている。	

- 成山原番号

3	747

PCT/JP99/05983

第川欄 代型人又は北通の代裝省、通知のあて名	
下記に記載された者は、 🔽 代理人 又は 📗 共通の代表者 として	
▼ 既に遊任された者であって、国際予備審査についても出願人を代理する者である。	
今回新たに遊任された者である。 先に遊任されていた代理人又は共通の代表者は解任された。	
既に避任された代理人又は共通の代表者に加えて、特に国際予備審査機関に対する手続きのために、今回新たに選	任された者である。
氏名 (名称) 及びあて名: (姓·名の順に記載: 佐人は公式の完全な名称を記載: あて名は鄭便番号及び国名も記載) 10297 弁理士 清水 初志 SHIMIZU Hatsushi	电话番号: 0298-41-2001
10877 弁理士 橋本 一憲 HASHIMOTO Kazunori	
〒300-0847 日本国茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階	ファクシミリ番号: 0298-41-2009
Kantetsu Tsukuba Bldg.6F, 1-1-1, Oroshi-machi, Tsuchiura-shi,	·
IBARAKI 300-0847 JAPAN	加入電信番号:
	<u> </u>
通知のためのあて名: 代理人又は共通の代数者が選任されておらず、上記枠内に特に通知が送付されるあて名を記載し	ている場合は、レ印を付す。
第1V欄 国際予備審査に対する基本事項	
補正に関する記述: *   1. 出版人は、次のものを基礎として国際予備審査を開始することを希望する。	· · ·
明細酸に関して 出額時のものを基礎とすること。	
特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること。	
請求の範囲に関して   山顧時のものを基礎とすること。	•
特許協力条約第19条の規定に基づいてなされた補正(添付した説明啓も含む)を ・ ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	苦礙とすること。
特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること。	
図面に関して 出願時のものを基礎とすること。	
特許協力条約第34条の規定に基づいてなされた補正を基礎とすること。	
2. 出願人は、特許協力条約第19条の規定に基づく請求の範囲について行った補正を無視し、かつ、取り消されたもの	) とみなして開始することを希望す
3. 山崎人は、国際予備審査の開始が優先目から20月経過まで延期されることを希望する(ただし、国際予備審査機関 基づき行われた相正督の写しの受領、又は当該補正を希望しない旨の出顧人からの通知を受領した場合を除く(規則 (この口は、特許協力条約第19条の規定に基づく期間が調丁していない場合にのみ、レ印を付すことができる。)	動が、特許協力条約第19条の規定に   69.1(d))
* 記入がない場合は、I) 補正がないか又は国際予備審変機関が補正(原本又は写し)を受領していないときは、出願時の国際出願 際予備審変機関が、見解費又は予備審変報告費の作成開始前に補正(原本又は写し)を受領したときは、これらの補正を考慮し	名を基礎に予備審査が開始され、2)国 して予備審査が開始又は続行される。
国際予備審査を行うための首都は、「日、才に背査」であり、	
レ 国際山麓の提出時の首語である。	
国際調査のために提出した翻訳文の書語である。	·•
国際予備審査の目的のために提出した組织文の首語である。	
後く臺の選売	
川顧人は、選択資格のある全ての指定国(即ち、既に川顧人によって指定されており、かつ特許協力条約第 🛭 単に拘束され	ている国)を選択する。
ただし、出額人は次の国の選択を希望しない。: -	

			,			•
				i		•
			· · ·		ξ,	
	Ţ.					
	ė.					
						ų.
				i)		
				12		

H	凝番	身	

4	

PCT/JP99/05983

第VI欄	FIE 合相			• • •	
この国際予備審	登請求書には、国際予備審査のために、第	RNに記載する言語による啓頻が旅付されてい。	5.	国際子備署	查機製記入欄
				受 領	未受領
1. 🖺	際出紙の翻訳文・・・・・・・・・・		枚		
2. 特	・ 許協力条約第34条の規定に基づく補正書	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	枚		
3. 特	許降力象約第19条の根据に基づく増正す 文は、要求された場合は解析を) の専じ	· •	枚		
4. **	野路力条約第19条の規定に至づく説明ま 文は、要求された場合は翻訳を) の写し・	·	,枚		
5. 遊	簡・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		枚		
6. <del>र</del>	の他 <i>(曹類名を具体的に記載する)</i> :		枚		
	査制水帯には、さらに下記の番類が添付さ				
	数料計算用紙	3. [] 包括委任状の写し			
	付する手数料に相当する特許印紙を付した書面	4. 記名押印(署名)に関する説明	-3: 1:	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	10
	紫事務局の口座への扱込を証明する書面	5. スクレオチド又はアミノ酸配列:			*
2. Su(	脳の記名押印された委任状	6. これである との他 ( お類名を具体的に記載)	する):		
第 VII 相關	提出者の記名押印				· · · · · ·
弁理	献)を記載し、その水に押印する。 国士 清水 初志 「正信 「山」」」 三面	新	一憲	には、理	
国際予備審金	<b>医設水舎の実際の受理の日</b>	國際予備審查機関記入	700	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
2 知則 60 1	: (b)の規定による国際予備審査請求費の	<b>丹州の日の打下後の日</b> は	•		•
2. 36367 0 0. 1	(1)のが作による国際・開発支援水質の	文理の日の訂正使の日刊			
3.	Bから19月を経過後の国際予備審査請求	沓の受理。ただし、以下の4,5の項目にはあ	てはまらな	い。・ □ 出願人	に通知した。
4规则	80. 5により延長が認められている優先	日から19月の期間内の国際予備審査額水費の	<b>受</b> 理		
5. <b>(1)</b> (16.4); 用	から19月を範過後の国際予備審査請求す	客の受理であるが規則82により認められる。			
	-	<b>圆 際 事 務 局 記</b> 入 #			
国際千備審查訊求	番の国際予備審査機関からの受領の日:				
RXPCT/IP	EA/401 (最終用紙) (1998年)	7月:再版1999年1月)			



#### From the INTERNATIONAL BUREAU

#### **PCT**

#### NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

SHIMIZU, Hatsushi
Kantetsu Tsukuba Builiding 6FCEIVED
1-1-1, Oroshi-machi
Tsuchiura-shi
Ibaraki 300-0847
JAPON
SHIMIZU FATENT
OFFICE

OFFICE				
IMPORTANT NOTIFICATION				
International filing date (day/month/year) 28 October 1999 (28.10.99)				
Priority date (day/month/year) 30 October 1998 (30.10.98)				

MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO., LTD. et al

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17:1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17:1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date Priority application No. Country or regional Office or PCT receiving Office or PCT receiving Office 30 Octo 1998 (30.10.98)

10/310422

JP

20 Dece 1999 (20.12.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Tessadel PAMPLIEGA

talg

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

				~
<b>∞</b>				
			*	
			* 1	
	•			

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

#### **PCT**

#### NOTIFICATION OF RECEIPT OF **RECORD COPY**

(PCT Rule 24.2(a))

To:

SHIMIZU, Hatsushi Kantetsu Tsukuba Builiding 6F

1-1-1, Oroshi-machi Tsuchiura-shi

Ibaraki 300-0847

JAPON

RECEIVED WITH THANKS 11, 29 1999,

SHIMIZU PATENT

Date of mailing (day/month/year)

16 November 1999 (16.11.99)

Applicant's or agent's file reference

M3-007PCT

IMPORTANT NOTIFICATION

International application No. PCT/JP99/05983

The applicant is hereby notified that the International Bureau has received the record copy of the international application as

Name(s) of the applicant(s) and State(s) for which they are applicants:

MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO., LTD. (for all designated States except

TOJI, Shingo et al (for US)

International filing date

28 October 1999 (28.10.99)

Priority date(s) claimed

30 October 1998 (30.10.98)

Date of receipt of the record copy

by the International Bureau

12 November 1999 (12.11.99)

List of designated Offices

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National :JP,US

#### **ATTENTION**

The applicant should carefully check the data appearing in this Notification. In case of any discrepancy between these data and the indications in the international application, the applicant should immediately inform the International Bureau.

In addition, the applicant's attention is drawn to the information contained in the Annex, relating to:

time limits for entry into the national phase

confirmation of precautionary designations

requirements regarding priority documents

A copy of this Notification is being sent to the receiving Office and to the International Searching Authority.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer:

Y. KUWAHARA

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

4 P
\$1

#### INFORMATION ON TIME LIMITS FOR ENTERING THE NATIONAL PHASE

The applicant is reminded that the "national phase" must be entered before each of the designated Offices indicated in the Notification of Receipt of Record Copy (Form PCT/IB/301) by paying national fees and furnishing translations, as prescribed by the applicable national laws.

The time limit for performing these procedural acts is 20 MONTHS from the priority date or, for those designated States which the applicant elects in a demand for international preliminary examination or in a later election, 30 MONTHS from the priority date, provided that the election is made before the expiration of 19 months from the priority date. Some designated (or elected) Offices have fixed time limits which expire even later than 20 or 30 months from the priority date. In other Offices an extension of time or grace period, in some cases upon payment of an additional fee, is available.

In addition to these procedural acts, the applicant may also have to comply with other special requirements applicable in certain Offices. It is the applicant's responsibility to ensure that the necessary steps to enter the national phase are taken in a timely fashion. Most designated Offices do not issue reminders to applicants in connection with the entry into the national phase.

For detailed information about the procedural acts to be performed to enter the national phase before each designated Office, the applicable time limits and possible extensions of time or grace periods, and any other requirements, see the relevant Chapters of Volume II of the PCT Applicant's Guide. Information about the requirements for filing a demand for international preliminary examination is set out in Chapter IX of Volume I of the PCT Applicant's Guide.

GR and ES became bound by PCT Chapter II on 7 September 1996 and 6 September 1997, respectively, and may, therefore, be elected in a demand or a later election filed on or after 7 September 1996 and 6 September 1997, respectively, regardless of the filing date of the international application. (See second paragraph above.)

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

#### CONFIRMATION OF PRECAUTIONARY DESIGNATIONS

This notification lists only specific designations made under Rule 4.9(a) in the request. It is important to check that these designations are correct. Errors in designations can be corrected where precautionary designations have been made under Rule 4.9(b). The applicant is hereby reminded that any precautionary designations may be confirmed according to Rule 4.9(c) before the expiration of 15 months from the priority date. If it is not confirmed, it will automatically be regarded as withdrawn by the applicant. There will be no reminder and no invitation. Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying the designated State concerned (with an indication of the kind of protection or treatment desired) and the payment of the designation and confirmation fees. Confirmation must reach the receiving Office within the 15-month time limit.

#### REQUIREMENTS REGARDING PRIORITY DOCUMENTS

For applicants who have not yet complied with the requirements regarding priority documents, the following is recalled.

Where the priority of an earlier national, regional or international application is claimed, the applicant must submit a copy of the said earlier application, certified by the authority with which it was filed ("the priority document") to the receiving Office (which will transmit it to the International Bureau) or directly to the International Bureau, before the expiration of 16 months from the priority date, provided that any such priority document may still be submitted to the International Bureau before that date of international publication of the international application, in which case that document will be considered to have been received by the International Bureau on the last day of the 16-month time limit (Rule 17.1(a)).

Where the priority document is issued by the receiving Office, the applicant may, instead of submitting the priority document, request the receiving Office to prepare and transmit the priority document to the International Bureau. Such request must be made before the expiration of the 16-month time limit and may be subjected by the receiving Office to the payment of a fee (Rule 17.1(b)).

If the priority document concerned is not submitted to the International Bureau or if the request to the receiving Office to prepare and transmit the priority document has not been made (and the corresponding fee, if any, paid) within the applicable time limit indicated under the preceding paragraphs, any designated State may disregard the priority claim, provided that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Where several priorities are claimed, the priority date to be considered for the purposes of computing the 16-month time limit is the filing date of the earliest application whose priority is claimed.

		ž.	* 1
			•
			A
þ			
		40	
	•/		

発信人 日本国特許庁(受理官庁)

出願人代理人

清水 初志

99.11.10

あて名

**〒**300-0847

茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階 清水国際特許事務所

PCT/JP99/05983

RO105

PCT

# 国際出願番号及び国際出願日の通知書

(法施行規則第22条、第23条) (PCT規則20.5(c))

発送日(日.月.年)

09.11.99

出願人又は代理人

の書類記号

国際出願番号

M3-007PCT

国際出願日(日.月.年)

28.10.99

重要な通知

優先日(日.月.年) 30,10,98

PCT/JP99/05983 出願人(氏名又は名称)

株式会社医学生物学研究所

1. この国際出願は、上記の国際出願番号及び国際出願日が付与されたことを通知する。

記録原本は、 09 日 11 月 99 年 に国際事務局に送付した。

注意

- a. 国際出願番号は、特許協力条約を表示する「PCT」の文字、斜線、受理官庁を表示する 2文字コード(日本の場合JP)、西暦年の最後から2桁の数字、斜線、及び5桁の数字からなっています。
- b. 国際出願日は、「特許協力条約に基づく国際出願に関する法律」第4条第1項の要件を満 たした国際出願に付与されます。
- c. あて名等を変更したときは、速やかにあて名の変更届等を提出して下さい。
- d. 電子計算機による漢字処理のため、漢字の一部を当用漢字、又は、仮名に置き換えて表現 してある場合もありますので御了承下さい。
- e. この通知に記載された出願人のあて名、氏名(名称)に誤りがあるときは申出により訂正 します。
- f. 国際事務局は、受理官庁から記録原本を受領した場合には、出願人にその旨を速やかに通知 (様式PCT/IB/301) する。記録原本を優先日から14箇月が満了しても受領していないときは、国際事務局は出願人にその旨を通知する。 [PCT規則22.1(c)]

名称及びあて名

権限のある職員

日本国特許庁(RO/JP)

郵便番号 100-8915 TEL 0 3 - 3 5 9 2 - 1 3 0 8 日本国東京都千代田区霞が関三丁目 4 番 3 号

様式PCT/RO/105 (1998年7月)

特 許 庁 長 官

				•	
			196		
				*:	
		19.			
		•			
		-2-			

殿

発信人 日本国特許庁(国際調査機関)

出願人代理人

清水 初志

あて名

**〒**300-0847

茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビ ル6階 清水国際特許事務所

PCT/JP99/05983

SA202

## 調査用写しの受理通知書

(法施行規則第39条) [PCT規則25.1]

		発送日(日.	月. 年)		<del> </del>
			09.1	1.99	
出願人又は代理人					
の書類記号 M3-007PCT			重 要 な	通 知	
国際出願番号	国際出願日(日	. 月. 年)	優先日(日	. 月. 年)	
PCT/JP99/05983	28.	10.99		30.10.	98
出願人 (氏名又は名称)					
株式会社医学生物学	学研究所	•			
				•	

1. 国際調査機関と受理官庁が同一の機関でない場合、

国際出願の調査用写しを国際調査機関が下記の日に受理したので通知する。

国際調査機関と受理官庁が同一の機関である場合、

国際出願の調査用写しを下記の日に受理したので通知する。

#### 09日11月99年(受理の日)

- 調査用写しには、コンピューター読取りが可能な形式によるヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が 添付されている。
- 3. 国際調査報告の作成期間

国際調査報告の作成期間は、上記受理の日から3箇月の期間又は優先日から9箇月の期間のいずれか遅 く満了する期間である。

4. この通知書の写しは、国際事務局及び上記1の第1文が適用される場合には受理官庁に送付した。

名称及びあて名

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号 100-8915 TELO 3 - 3 5 9 2 - 1 3 0 8

日本国東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

権限のある職員

許 庁 長

様式PCT/ISA/202 (1998年7月)

\* ,

## **PCT**

#### 世界知的所有権機関 围 際 事 務 %に基づいて公開された国



(51) 国際特許分類7

C12N 15/53, 9/02, 1/21, 1/19, 1/15, 5/10, C07K 16/40, C12Q 1/26, 1/68, G01N 33/50, 33/15, 33/566

(11) 国際公開番号

WO00/26382

(43) 国際公開日

2000年5月11日(11.05.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/05983

**A1** 

(22) 国際出願日

1999年10月28日(28.10.99)

(30) 優先権データ

特願平10/310422

1998年10月30日(30.10.98)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 株式会社 医学生物学研究所

(MEDICAL & BIOLOGICAL LABORATORIES CO., LTD.) [JP/JP]

〒460-0002 愛知県名古屋市中区丸の内3丁目5-10

住友商事丸の内ビル5階 Aichi, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

田路真悟(TOJI, Shingo)[JP/JP]

矢野 実(YANO, Minoru)[JP/JP]

玉井克之(TAMAI, Katsuyuki)[JP/JP]

〒396-0002 長野県伊那市大字手良沢岡字大原1063-103

株式会社 医学生物学研究所内 Nagano, (JP)

(74) 代理人

弁理士 清水初志, 外(SHIMIZU, Hatsushi et al.)

〒300-0847 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6階

Ibaraki, (JP)

(81) 指定国 JP, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK,

ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調查報告售

(54)Title: THIOREDOXIN REDUCTASE II

チオレドキシンレダクターゼⅡ (54)発明の名称

(57) Abstract

A XIAP-binding protein and cDNA encoding the same. This protein having a thioredoxin reductase activity is named thioredoxin reductase II (TxRII). It is also clarified that TxRII has subfamilies TxRIIα and TxRIIβ by alternative splicing.

(57)要約

XIAP結合タンパク質、ならびにそれをコードするcDNAが提供された。チオレドキシンレダクターゼ活性を持つこのタンパク質を、チオレドキシンレダクターゼ II(TxRII)と名づけた。更にTxRIIにはオルターネイティブスプライシングによるサプファミリーTxRII $\alpha$ 、ならびにTxRII $\beta$ が存在することを明らかにした。

100

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE アラブ首長国連邦 DM ドミニカ K2 カザフスタン RU ロシア シーグン シーグ シーグ・ SE ストニア LC セントルシュータ・ SD スク・ダーデン SE ストニア LC セントルシュータ・ SE スペイン LS リ・テンシカ L1 リ・テンシカ SG シンガポニニア AU オーストラリア FR フランス LR リペリア SI スロヴァキャオ AU オーストラリア GA ガポン LS レント SK スロヴァキャオ AU オンニア・ GB グル・ジア LL リ・トアニア SL スロヴァキャオ A U オンニア・ GB グル・ジア LV ル・アン SN スロヴァキャオ A U オンニア・ GB グル・ジア LV ル・アン SN スロヴァキャオ A U エータ・リカー TT J タシザボニア TD テーヴィア TD テーヴィア TD テーヴィータ・ドバゴ LV スリ・デンタ TT N トルカコ TT J タンデュニア TT N トルカコ TT N トルカコ TT N リーク・ト・バゴ L イスラエル M K マラウニ US カズベキトカーン CG コントルーン LD アンドネシア MN モンゴル US カグイエーア・ドバゴ CD コートルーン LT イスラエル M K マラウニ US カズベキトカーン CR コスタ・リカ LT イスランド NE ニジェール VN ウェーアリカ CD 中国 IT イスランド NE ニジェール YU ユーアフリカ SE スーア・アール SL イスラート N SE ニジェール YU ユーアフリカ SE スログ・アール SE スログ・ト・ドボゴ CF マケーク N SE ニジェール VN グイエトナラード N SE ニジェール YU ユーアフリカ YU ユーアフリカ SE スログ・アール SE ス

1

#### 明細書

#### チオレドキシンレダクターゼ I I

#### 技術分野

本発明は、チオレドキシンレダクターゼ活性を持つ新規なタンパク質をコードする遺伝子、ならびにこのタンパク質そのものに関するものである。このタンパク質は、アポトーシス、がん化、あるいは炎症等のシステムに密接に関連している可能性が高く、治療薬や診断マーカーの研究材料として幅広い応用が期待される物質である。

## 背景技術

ウイルスの感染があったとき、宿主側の細胞がアポトーシスを起こす現象が知られている。この現象は、感染細胞を生体から排除しようとする防御機構のひとつと考えられている。これに対してウイルス側は、自身が増殖するための時間を稼ぐためにアポトーシスの抑制システムを備えている。すなわち、ウイルスが産生するアポトーシス阻害タンパク質(Inhivitor of Apoptosis protein: IAP)は、宿主のアポトーシスを阻害する抗アポトーシスタンパク質のひとつである。その後、IAPはウイルスだけでなく高等動物においてもそのホモログの存在が確認された。ヒトのIAPホモログは、これまでにHIAP 1、HIAP 2、およびXIAP (X-linked inhibitor of apoptosis protein )が報告されている。そのうちHIAP 1とHIAP 2は、TRAF2 (TNFR associated factor 2)と結合することが明らかにされた(Cell 83(7): 1243-52. 1995.、Proc Natl Acad Sci U S A 94(19): 10057-62. 1997)。一方 XIAPに結合する因子は同定されていない。ヒトにおけるアポトーシスの制御機構に関与するXIAPの機能解析を進めるには、その結合因子を同定する必要がある。

一方、チオレドキシンレダクターゼ(以下、TxRと省略する)については次のよ



うなことが明らかになっている。すなわち、チオレドキシンの生成を通じたDNA転写機構への関与と、がんの増殖への関与である。これまでに報告されている、知見を以下にまとめる。

チオレドキシンレダクターゼ ;  $TxR(EC\ 1.6.4.5)$ はピリジンヌクレオチドージスルフィドオキシドレダクターゼ ファミリーの1つである。このファミリーには、グルタチオンレダクターゼ、リポアミド デヒドロゲナーゼ 、トリパノチオン レダクターゼ、水銀イオン レダクターゼやNADPH ペルオキシダーゼが含まれる。これらのタンパク質は2量体を形成し、ジスルフィド結合をレドックス活性中心に持つ。フラビンアデニンジヌクレオチド(以下、FADと省略する)を補酵素とし、還元型ニコチンアミドアデニンジヌクレオチドリン酸(以下NADPHと省略する)を利用し基質を還元する。チオレドキシンレダクターゼはNADPHをNADP\* に酸化し、同時に基質である酸化型チオレドキシン(- $S_2$ )を還元型チオレドキシン(- $S_1$ )を還元型チオレドキシン(- $S_2$ )を還元型チオレドキシン(- $S_1$ )。還元型チオレドキシンはタンパク質の ジスルフィド( $S_1$ - $S_2$ ) 結合を還元し、自身は酸化型チオレドキシン になる ( $S_1$ )。なお、以下チオレドキシンは $S_2$ と省略する。

$$NADPH + H^{+} + Trx - S_{2} \rightarrow NADP^{+} + Trx - (SH)_{2}$$
 (1)

 $Trx-(SH)_2 + protein-S_2 \rightarrow Trx-S_2 + protein-(SH)_2$  (2)

Trxはレドックスタンパク質であり、生体内で還元状態を作り出す電子供与体として重要な作用を担っている。例えば、リボヌクレオチドレダクターゼ、メチオニンスルホキシドレダクターゼ(Annu.Rev.Biochem 54: 237-71. 1985.)、ビタミンドエポキシドレダクターゼ (Biochem.Biophys.Res.Commun.,155(3):1248-54.1988.)などの酵素の電子供与体である。またタンパク質のホールディングを触媒し、転写因子のDNA結合能を決定している。TrxによってDNA結合能が制御されている転写因子には、以下のような物質が知られている。

NF-κB (J.Biol.Chem. 268(15): 11380-8. 1993.) (Nucleic Acids Res. 20(15): 3821-30.1992.)

TFIIIC.

BZLF1(Oncogene 6(7): 1243-50. 1991.)

グルココルチコイド、

p53

また転写因子AP-1はRef-1によって還元されDNA結合能を有するが、このRef-1はTrx を介して還元される。

一方、TxRは、抗がん剤のターゲットとしても注目されている。たとえば分泌型Trxはサイトカイン様の作用を持つことが報告されており、特に還元型Trxは細胞増殖に必須であることが報告されている。この還元型Trxを生成するのがTxRである。興味深いことに、ある種の癌ではTrxの血中濃度が上昇している事が報告されており、TxRの蛋白量も増加していると報告されている。Trxのレドックス活性中心に変異を挿入し、癌細胞に過剰発現させたところ癌細胞の増殖がほぼ完全に抑制されたとの報告もある。このような背景から、癌細胞の増殖を停止させるために、TxRに対する阻害剤のスクリーニングが最近活発に行われている。抗癌剤であるキノンやニトロソウレア、細胞増殖を停止し、分化誘導促進剤であるレチノイン酸は、TxRを阻害する作用を合わせ持つ。

さて、TxRは、必須微量元素の一つであるSe(セレン)をSecys(セレノシステイン)として含有するタンパク質である。興味深いことにSecysは翻訳されうる21番目のアミノ酸で、終止コドンUGAによってコードされるというユニークな生合成機構を持っている。Secysは放射線防御作用や、抗癌作用を有することも報告されている。Secys含有タンパク質としてこれまでに、活性酸素種ヒドロペルオキシド(-00H)をグルタチオンやTrx依存的に還元消去するグルタチオンペルオキシダーゼ(GPx)、甲状腺ホルモン(チロキシン)前駆体T4を活性型T3に変換するI型テトラヨードチロニン脱ヨード酵素、また機能が良くわかっていないものとして、10個のSecysを含有するセレノプロテイン Pや、筋肉中に存在する低分子量のSecys含有タンパク質セレノプロテイン Wが報告されている。すでに報告されているヒトTxR



はCys-Secys-Gly-終止コドン (UAA)というアミノ酸配列でSecysをコードすることが報告されている。最も研究が進んでいる牛のTxRをカルボキシペプチダーゼYで処理し、C-末端のSecysを除去したところ、活性がなくなったことから、このC-末端のSecysは活性に必須である事が報告されている(Zhong, L., E. S. Arn-er, et a l. (1998). Rat and calf thioredoxin reductase are homologous to glutathio ne reductase with a carboxyl-terminal elongation containing a conserved c atalytically active penultimate selenocysteine residue. J Biol Chem 273(15): 8581-91.)。新しいセレノタンパク質の構造が明らかにされれば、セレノタンパク質の研究に貢献するものと思われる。

## 発明の開示

本発明は、XIAP結合タンパク質とこれをコードするDNAの単離を課題としている。 更に本発明は、新規なヒトに由来するTxR活性を有するタンパク質と、それをコードするDNAの単離を課題としている。

本発明者らは、酵母 2 ハイブリッド法(yeast two hybrid system)を用いてXIAP 結合蛋白質の探索を行った。その結果、ヒト胎盤cDNAライブラリーの中からXIAP 結合蛋白質をコードする遺伝子の単離に成功した。そして、この遺伝子によってコードされるタンパク質がTxR活性を持つことを見出し、本発明を完成した。すなわち本発明は、以下のタンパク質、これをコードするDNA、およびそれらの製造方法と用途に関する。

- (1) 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質。
- (2) 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなり、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列に対して60%以上のホモロジーを持つチオレドキシ

ンレダクターゼ活性を有するタンパク質。

- (3) 配列番号: 1または配列番号: 3のいずれかに記載の塩基配列からなるDNA とハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、チオレドキ シンレダクターゼ活性を有するタンパク質。
- (4) 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなり、XIAP結合活性を有するタンパク質。
- (5) 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基配列からなるDNA とハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、XIAP結合活 性を有するタンパク質。
- (6) (1) -(5) のいずれかに記載のタンパク質に結合する抗体。
- (7) (1) (5) のいずれかに記載のタンパク質をコードするcDNA。
- (8) 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基酸配列のタンパク質コード領域からなるcDNA。
- (9) (7) または (8) に記載のDNAが挿入されたベクター。
- (10) (9) に記載のベクターを保持する形質転換体。
- (11) (10) に記載の形質転換体を培養する工程を含む、(1) (5) のい・ずれかに記載のタンパク質の製造方法。
- (12) (7) に記載のcDNA若しくはその一部に対するアンチセンスDNA。
- (13) (7) に記載のcDNAにハイブリダイズし、少なくとも15ヌクレオチドの 鎖長を持つオリゴヌクレオチド。
- (14)以下に示す第1エキソンまたは第2エキソン、および第3-第19エキソンを含み、チオレドキシンレダクターゼ活性を持つタンパク質をコードするDNA。

第1エキソン:配列番号:18

第2エキソン:配列番号:19

第3エキソン:配列番号:20

第4エキソン:配列番号:21

第5エキソン:配列番号:22

第6エキソン:配列番号:23

第7エキソン:配列番号:24

第8エキソン:配列番号:25

第9エキソン:配列番号:26

第10エキソン:配列番号:27

第11エキソン:配列番号:28

第12エキソン:配列番号:29

第13エキソン:配列番号:30

第14エキソン:配列番号:31

第15エキソン:配列番号:32

第16エキソン:配列番号:33

第17エキソン:配列番号:34

第18エキソン:配列番号:35

第19エキソン:配列番号:36

- (15)配列番号: 37で示される(14)に記載のDNA。
- (16)配列番号: 18 配列番号: 36のいずれかに記載の塩基配列またはその 部分配列にハイブリダイズするDNAであって、ヒト染色体22q11.2にハイブ リダイズしうるDNA。
- (17)配列番号:37に記載の塩基配列のうち、配列番号:18-配列番号:3 6に記載された塩基配列を除く部分、またはその一部とハイブリダイズし うるDNA。
- (18) 下記の工程を含む、XIAPとその結合因子との結合を抑制する活性を有する 化合物をスクリーニングする方法。

- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを、請求項2に記載のタンパク質と同時に接触させるか、または
- (a) 、スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを接触後に、請求項2に記載のタンパク質を更に接触させ、
- (b)XIAPに結合したおよび/またはしなかった請求項2に記載のタンパク質の量を決定し、
- (c) XIAPと請求項2に記載のタンパク質との結合を抑制する化合物を選択する
- (19) 下記の工程を含む、チオレドキシンレダクターゼIIの酵素活性を促進、または抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法。
  - (a)スクリーニングの対象となる候補物質を請求項1-3に記載のタンパク質と接触させる工程、
  - (b)請求項1-3に記載のタンパク質のチオレドキシンレダクターゼ活 件の変化を観察する工程、および
  - (c) チオレドキシンレダクターゼIIの酵素活性を促進、または抑制する 化合物を選択する工程

 て新規な因子を発見し、その構造を明らかにした。

本発明によって提供されるTxRIIsをコードする遺伝子の染色体上の位置は、 22q11.2であることが確認された。TxRIIsはいずれもこの領域の70kbpの中に19のエキソンに分かれて存在していた。染色体上へのマッピングはデータベースの検索によって行ったが、染色体のこの位置に、TxR活性を持ったタンパク質の遺伝子が存在していることはまったく知られていなかった。TxRII $\alpha$ とTxRII $\beta$ とは、2番目のエキソン以降はまったく同じ構造を持つことから、TxRII $\alpha$ の1番目のエキソンが下記の第1エキソン(配列番号:18)となっており、TxRII $\alpha$ の1番目のエキソンが下記の第1エキソン(配列番号:19)となっており、TxRII $\beta$ の1番目のエキソンは第2エキソン(配列番号:19)となっている。両者の2番目のエキソン以降は、第3エキソン(配列番号:20)-第19エキソン(配列番号:36)で共通である。

興味深いことにこのTxR II遺伝子の近傍には、Di George症候群や神経線維腫症などの原因遺伝子がマップされており我々の発見したTxR IIsも何らかの遺伝病に関与している可能性を否定できない。更に注目すべきことにTxR II $\alpha$ のエキソン1は、カテコール-o-メチルトランスフェラーゼ(EC 2. 1. 1.6 、以下COMTと省略する)のプロモーター領域に重なっていた。またCOMTも染色体上22q11.1 $\rightarrow$ 11.2マップされており、その転写方向はTxR IIに対して逆向きであった。つまりTxR II $\alpha$ が転写された場合、COMTのmRNAに対してアンチセンスに作用して、COMTの発現を阻害する可能性が示唆された。これが精神分裂症やパーキンソン病の原因である可能性もある。またこの事実から、TxRII $\alpha$ のエキソン1のセンス鎖DNAを過剰発現させることによって、あるいはアンチセンスオリゴヌクレオチドを、またはセンスの核酸アナログを投与することで、効率的にCOMTの転写を阻害できると考えられる。

本発明によって提供されるゲノムDNAにおけるエキソンとイントロンの位置に関する情報は、これらの疾患と遺伝子異常との関連性について研究を進める上で不可欠である。またこれらの遺伝子異常を診断するためのプローブの提供を可能とする

ものでもある。ゲノム上に占める、各エキソンの位置について表1に示す。なお、 以下に示す位置を示す番号は配列番号:37に示したゲノムの塩基配列における5' 末端を1としたときの番号である。更にこれらの情報に基づいて、たとえば各エキ ソンに特異的にハイブリダイズするDNAは、イントロン部分の増幅のためのプライ マーとして利用することができる。逆に配列番号:37に記載した塩基配列のうち、 各エキソンを除いたイントロン領域にハイブリダイズするDNAは、PCRによるエキソ ンの増幅に利用される。このようなプライマーは、イントロンやエキソンの異常を 知るために不可欠なツールである。遺伝子疾患にはタンパク質をコードする領域の 異常のみならず、イントロンの異常によってスプライシングが正しく行えないこと が原因となっているケースも存在することから、このようなプライマーは遺伝子疾 患の解明に有用である。更に、エキソンにハイブリダイズすることができるDNAは プローブとして有用である。特にこれらのDNAの中で染色体22q11.2に特異的にハイ ブリダイズするDNAは、配列番号:37に示す本発明によるゲノムDNAのクローニン グのためのプローブとして有用である。すなわち、ヒトのジェノミックライブラリ ーをソースとしてこれらのプローブでスクリーニングを行えば、配列番号:37に 示すゲノムDNAの単離が可能である。プローブやプライマーとして利用する場合、 本発明に基づくオリゴヌクレオチドは、ストリンジェントな条件下でのハイブリダ イズを達成するために少なくとも15ヌクレオチドから構成され、望ましくは15-200 ヌクレオチド、より望ましい条件としては25-100ヌクレオチドからなるオリゴヌク レオチドとする。

表 1

スプライシング部位の構造 配列番号

塩基番号 エキソン

3 ' 側

5 '側

Exon	2	9247- 9446	ccaag/GTG	CAG/caggtc	1 9
Exon	3	10706-10774	ggagg/GTA	CAG/ccgccc	2 0
Exon	4	22205-22261	ccaag/GTA	CAG/gcacc	2 1
Exon	5	22800-22944	gactg/GTA	CAG/gagga	2 2
Exon	6	23587-23661	gacag/GTA	CAG/aaaag	2 3
Exon	7	25961-26039	aagag/GTG	CAG/attct	2 4
Exon	8	26529-26591	cgcac/GTG	CAG/atcga	2 5
Exon	9	30358-30428	aaaac/GTA	CAG/gttgg	2 6
Exon	10	43016-43035	cagct/GTA	CAG/atgtg	2 7
Exon	11	43954-44045	accag/GTA	CAG/caaat	2 8
Exon	12	46503-46677	catag/GTA	CAG/gtcga	2 9
Exon	13	58623-58759	tggag/GTA	AAG/gggcg	3 0
Exon	14	61367-61462	acaat/GTG	CAG/gttct	3 1
Exon	15	61813-61905	ttgag/GTG	CAG/gtcta	3 2
Exon	16	63647-63718	taaag/GTG	CAG/atggt	3 3
Exon	17	63897-63994	atcaa/GTA	CAG/gtgtg	3 4
Exon	18	64850-65044	cccag/GTA	CAG/gatgg	3 5
Exon	19	66277-66566	-		3 6
					**

配列番号: 2で示されるアミノ酸配列は、データベース検索によると公知のヒト TxRに対して55%の相同性を示した。またヒトグルタチオンレダクターゼに対しては 38%の相同性を示した。特に、レドックス活性中心、FAD結合領域、NADPH結合領域、セレノシステイン活性中心においては完全に相同に保存されていた。本発明による TxRII  $\alpha$  と、公知のTxRとのアミノ酸配列のアライメントを図 1 に示した。これらの データに基づいて本発明者らは配列番号: 2 のアミノ酸配列を持つタンパク質を TxRII  $\alpha$  と名づけた。しかし公知のヒトTxRにはXIAPとの結合活性が見られないこと

から、本発明の蛋白質は新規である。またアミノ酸配列においても、両者のホモロジーは60%に満たない。したがって、両者は明らかに異なった蛋白質であり、ヒトTxRが本発明によるTxRII  $\alpha$  やTxRII  $\beta$  の構造や機能を予測させるものではない。

1995年に報告されたヒト チオレドキシンレダクターゼは3'側に存在する非翻訳領域 (以下3'UTRと省略する)にAUUUAという配列を含むことが報告されている。このAUUUAは、mRNAの不安定性に寄与していると考えられ、この配列を3'UTRに含むことでmRNAが素早く分解されることが報告されている。このような配列は、サイトカインやプロトオンコジーンにおいても報告されており、そしてこれらのタンパク質が刺激により瞬時に増加し、消失することは周知のことである。これらの事実から推察すると、先に報告されたヒト チオレドキシンレダクターゼは、ある何らかの刺激によって一時的に転写翻訳され、その後速やかに分解され、その作用はごく一時的なものに限られると考えられる。それに対し、本発明のTxRIIsの3'UTRにはこのような配列が存在せず、どちらかといえばTxRIIsが恒常的に生体内のレドックス制御に関与していると考えられる。従ってTxRIIsの阻害剤や促進剤は、これまでに報告されているTxRに対する阻害剤とは、特異性、阻害効果、治療薬として全く異なるものとなる可能性が大きいと考えられる。したがって、本発明によって明らかにされたTxRIIsに関する知見は、生体内のレドックス制御に関与する薬剤の開発において大きな意味を持つものである。

本発明によるタンパク質は、配列番号:2や配列番号:4に明らかにされたもののみならず、同等の生理活性を持つ変異体をも含むものである。すなわち本発明は、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質、または該タンパク質中のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなりXIAP結合活性を有するタンパク質すべてを含む。あるいはまた、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質、または該タンパク質中のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、付加、および/また



は挿入したアミノ酸配列からなり、しかも望ましくは全体として前記アミノ酸配列に対して60%以上のホモロジーを備え、TxR活性を有するタンパク質すべてを含む。

配列番号:2または配列番号:4として記載したアミノ酸配列からわかるように、本発明によるTxRIIsはセレノシステインを分子内に含むセレノ蛋白質である。一方、既に報告されているヒトTxRはCys-Secys-Gly-終止コドン (UAA)というアミノ酸配列でSecysをコードすることが報告されている。しかも、ウシTxRではこのC末端のCys-Secys-Gly という配列がTxRの活性発現に必要な領域とされている。したがって本発明によるヒトTxRIIsにおいても、TxRの活性発現にこの領域が重要な意味を持つことが推測される。

生理活性を維持しながらアミノ酸配列に変異を加える方法は公知である。たとえば、ランダム突然変異を用いて変異体を作製する方法としてchemical mutagenesis 法(Myers RM, et al. Methods Enzymol.,1987;155:501-527)が知られている。この方法では、まず注目している遺伝子の1本鎖DNAに塩基修飾試薬を加えてランダムに変異を導入する。次いで得られた1本鎖DNAを鋳型として、PCRにより適当なプライマーを使って2本鎖DNAを合成しクローニングする。変異体のライブラリーから所望の活性を持った発現産物を与えるクローンを選択すれば、目的とする変異体を得ることができる。他方、標的塩基を決めて変異体を作成する方法としては、突然変異オリゴヌクレオチドプライマーを使って、注目している遺伝子を鋳型にPCRを行うことで変異を導入する方法(Ito W, et al, Gene 1991 Jun 15;102(1):67-70)も公知である。なおアミノ酸配列の変異は人工的な操作のみならず、自然な状態でも生じることがある。本発明における変異体とは、TxR活性、あるいはXIAP結合活性を維持している限り、このような自然に生じた変異体も含むものである。

TxR活性を確認する方法としては、たとえば次の2つの方法が知られている(Holmgren, A. et al. Methods Enzymol. 252:199)。まず、5,5'-ジチオビス(2-ニトロベンゾイックアシッド)[5,5'-dithiobis(2-nitrobenzoic acid; DTNB)のような適当なSH指示薬を用い、5,5'-エトロベンゾイックア

シッド(5-mercapto-2-nitrobenzoic acid; TNB)を412nmのチオールの吸収で測定する方法が公知である。この反応は以下のように示される。

DNTB + NADPH +  $H^+ \rightarrow 2TNB + NADP^+$ 

TxR活性のもう一つの指標は、TxR活性によって生じた還元型TrxがインシュリンのSS結合を切断するので、このときに生じる変化を追跡して酵素活性を知る、いわゆるインシュリンアッセイと呼ばれる手法である。指標となる変化には、補酵素NADPHの酸化による340nmの吸収の減少や、インシュリンの還元に伴って生じるチオール基の412nmにおける吸収が利用される。TxRによる還元型Trxの生成過程については既に述べたとおりである。

- 一方、XIAP結合活性については、配列番号:2または配列番号:4に記載したアミノ酸配列を持つ天然型の $TxRII\alpha$ あるいは $\beta$ を基準として、その結合活性と機能的に同等なものであれば良い。機能的に同等な物質のスクリーニング方法として、具体的にはたとえば以下のような方法を示すことができる。すなわち、XIAPとその結合物質との結合を抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法であって、次の工程( $\alpha$ )または( $\alpha$ )、および( $\alpha$ )を含む方法である。
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを、本発明のタンパク質と同時に接触させるか、または
- (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを接触後に、本発明のタンパク質を更に接触させ、
- (b) XIAPに結合したおよび/またはしなかった本発明のタンパク質の量を決定し、
- (c) XIAPと本発明のタンパク質との結合を抑制する化合物を選択する

より具体的には、実施例 7 - 5) 阻害剤アッセイとして示した方法に準じた方法を示すことができる。候補化合物の希釈系列を試料とし、希釈系列依存的に吸光度の低下が観察されれば、その候補化合物には結合阻害活性があると判断される。あるいはまた、コンビナトリアルケミストリー(combinatrial chemistry)を応用することもできる。すなわち、候補化合物のライブラリーを用意し、これに本発明のタ



ンパク質をXIAPとともに加えて、候補化合物に結合するXIAPを追跡すれば、TxRII sの拮抗阻害物質をスクリーニングすることができる。逆に、候補化合物に結合するTxRIIsを指標とすれば、TxRIIsのXIAPに対する結合をブロックする化合物をスクリーニングすることになる。

本発明によるスクリーニング方法において、前記本発明のタンパク質とは、XIAPとの結合活性ドメインを持つものであれば良い。すなわち、必ずしも配列番号:2や配列番号:4に示すアミノ酸配列を持った完全な分子でなくても良い。候補化合物や本発明のタンパク質の結合を観察するためには、これらのタンパク質を観察可能な分子で修飾しておく。観察可能な分子としては、放射性同位元素、蛍光物質、発光物質、および酵素活性物質等を挙げられる。前記コンビナトリアルケミストリーを応用した場合には、候補化合物のライブラリーを固相上に固着した状態にしておくと、反応液の分離と洗浄に続く標識の測定までの操作を容易に行えるので便利である。

なおこれらの方法は、本発明における変異体のスクリーニングに有用なばかりでなく、XIAPと本発明のタンパク質との結合を阻害する化合物の一般的なスクリーニング方法として利用することができる。このスクリーニング方法を通じてスクリーニングされた化合物は、XIAPが関与するシグナル伝達系を制御しうることから、本発明によって提供されるタンパク質、その抗体、類似物質などには、アポトーシス促進を通じてがんの抑制やウイルス感染細胞における細胞死の誘導等の効果が期待できる。

加えて、本発明のTxRIIsを利用し、その酵素活性を促進、または抑制する活性を 有する化合物をスクリーニングする方法が提供される。この方法は、以下の工程に よって構成される。

- (a) スクリーニングの対象となる候補物質をTxRIIsと接触させる工程、
- (b) TxRIIsのTxR活性の変化を観察する工程
- (c) TxRIIsのTxR活性を促進、または抑制する化合物を選択する工程

このスクリーニングに用いられるTxRIIsは、必ずしも完全な分子である必要はなく、TxRIIsの酵素活性を維持する断片を利用することもできる。TxR活性の測定は、前記のような方法に基づいて行えば良い。TxRIIsの構造が公知のTxRIとは異なっていることから、一方の活性に影響する化合物が他方に作用するとは限らない。したがってTxRIIsの酵素活性に影響を与える物質をスクリーニングする方法は、TxRIIsの酵素活性に影響を与える物質をスクリーニングする方法は、TxRIIsの酵素活性に特異的な阻害剤や活性化剤を明らかにするために、あるいはTxRIIsとTxRIに同じように作用する化合物を得るために不可欠な技術である。

TxRが生体内のレドックスを制御していることから、本発明によるスクリーニング方法に基づいて得ることができるTxRHsの阻害剤には、抗がん剤や自己免疫疾患の治療剤としての用途が期待できる。たとえば、自己免疫疾患であるリウマチの一般的な治療薬として利用されている有機金化合物は、セレノプロテイン、中でもTxRの阻害活性が高いとされている。したがって、TxRHの阻害作用を持つ化合物には、類似の薬理活性を期待できる(Stephan Gromer et al.,J.Biol.Chem.Vol.273, No.32,20096-20101,1998)。また、TxRの活性阻害を通じて薬理活性を期待するのであれば、公知のTxRのみならずTxRHに対しても有効な化合物を選択する必要があることから、本発明によって提供されるTxRHの活性に影響を与える化合物のスクリーニング方法は有用である。

本発明のタンパク質は、 $TxRII\alpha$ 、あるいは $\beta$ を発現している細胞から抽出・精製することによって得ることができる。細胞には、目的とするタンパク質を高度に発現しているものを選択するのが有利である。目的とするタンパク質をコードする DNAの塩基配列が与えられているので、この配列に基づくプローブを使って、標的遺伝子を高度に発現している細胞株をスクリーニングする方法は当業者が日常的に行っている。実施例に示すように、本発明によるTxRIIsは、多くの培養細胞が発現しているので、これらの培養細胞を原料とすれば良い。また、細胞培養物から種々の抽出法やタンパク質の精製法を組み合わせて目的とするタンパク質を純化する方法も、当業者が経験的に選択することができる。具体的には、ゲルろ過、イオン



交換クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、イムノアフィニティクロマトグラフィーなど様々な精製方法が利用できる。

こうした天然材料からの精製とは別に、遺伝子工学的な手法によって本発明によるタンパク質を得ることもできる。たとえば配列番号:1や配列番号:3に示した塩基配列を基に、その翻訳領域を適当なベクターに組み込んで発現ベクターを構築する。そして、この発現ベクターを適当な宿主にトランスフェクトすれば目的のTxRIIを組み換え体として発現させることができる。

加えて本発明は、前記本発明によるタンパク質をコードするcDNAを提供する。本 発明が開示する配列番号:1または配列番号:3に示す塩基配列を持つDNAは新規 である。本発明のcDNAは、たとえば配列番号:1または配列番号:3に記載した塩 基配列に基づいて設計したプローブを使ってcDNAライブラリーをスクリーニング すれば、目的とする遺伝子を得ることができる。この他、配列番号:1または配列 番号:3に記載した塩基配列を基にプライマーを合成し、cDNAライブラリーを鋳型 としてPCRを行っても、本発明による遺伝子を得ることができる。プローブやプラ イマーの設計と調製は、本発明のcDNAの塩基配列に基づいて当業者に公知の方法で 行うことができる。PCR用のプライマーにおいては、増幅しようとするセグメント の5、末端付近と、3、末端付近の配列を選択することになる。このときに各プラ イマーの5'側に制限酵素認識配列を付加しておくと、ベクターへの挿入に便利であ る。配列番号:1、あるいは配列番号:3に示した塩基配列は、いずれも約2kbpの長さを持っている。この程度の長さであれば、一組のプライマーを利用しcDNA を鋳型として1度のPCRで全領域の増幅が可能である。得られる増副産物は、電気 泳動で確認することにより標的遺伝子の高感度な検出を可能とする。あるいは増副 産物をベクターに組み込むことによって発現ベクターを構築することができる。実 施例に用いた市販のライブラリーには、本発明によるTxRIIsの全長cDNAが含まれて いる。したがって、これを鋳型としてPCRを行えば本発明のcDNAを容易に得ること ができる。あるいはTxRIIsを発現していることを示した各種細胞株のmRNAをもとに

RT-PCRを行うことによっても、本発明のcDNAを得ることができる。

配列番号:1、または配列番号:3に記載した塩基配列に基づいて活性型のTxRIIs の発現ベクターを構築するときに、そのCDSと並んで重要な構成要素となるのが 3'UTRである。3'UTRのうち、配列番号:1の1780-1909、そして配列番号:3の 1883-2012に相当する部分(配列番号:5、130bp)は共通の塩基配列で構成されて いる。この部分が、セレノシステインを含んだ完全な形のTxRIIsとして発現させる ために必要となる。mRNAにおけるこの領域に相当する部分によって構成されるステ ムループ構造により、通常は停止コドンであるUGAがセレノシステインに翻訳され - る。先に述べたとおり、セレノシステインはTxRの酵素活性に必須のアミノ酸と考 えられている。したがって、本発明に基づく発現ベクターには、この領域を含む形 でインサートを組み込む必要がある。ただし、本発明のTxRIIsにTxR活性を期待し ないのであれば、この領域は必須ではない。たとえば、特定の領域のみからなる TxRIIsのドメインペプチドの発現を目的とするようなケースでは、必要なアミノ酸 配列をコードする塩基配列のみを発現可能な形で組み込むことによって目的のタ ンパク質を得ることができる。このようにして得られるドメインペプチドには、TxR の酵素活性は期待できないが、たとえば、本発明によるTxRIIsを認識する抗体作成 のための免疫原として利用することは可能である。あるいは、XIAPとの結合を担う 領域を選択すれば、本発明に基づくXIAPとの結合活性を備えた変異体の作成を可能 とする。

本発明によるDNAは、配列番号:1および配列番号:3に示した塩基配列そのもので構成されるもののみならず、その変異体をも含む。本発明に基づくDNAの変異体とは、次の2つに大別される。すなわち、第一に、先に述べたアミノ酸配列に変異を持つ本発明によるタンパク質のすべてについて、それをコードする塩基配列を備えたDNAは、本発明に基づくDNA変異体に他ならない。この種の変異体をより具体的に説明すれば、TxRIIsとしての活性を維持する範囲内でアミノ酸配列に変異を加えた全ての変異体をコードするDNAは、配列番号:1あるいは配列番号:3にハイ

ブリダイズすることができるかどうかとは無関係に本発明によるDNAに含まれる。 通常1つのアミノ酸に対するコドンには複数の配列が対応している(縮重)ため、 与えられたアミノ酸配列をコードするDNAの塩基配列には理論上は天文学的な数に 上る種類の配列が想定できる。この理由により、本発明によるDNAの塩基配列は特 定配列との相補性とは無関係に特定されなければならないのである。

第2に、配列番号:1または配列番号:3とハイブリダイズすることができ、かつTxRIIsとしての活性を維持するタンパク質をコードするDNAは、本発明によるDNAに含まれる。ストリンジェントな条件下で特定配列にハイブリダイズすることができる配列は、特定配列がコードするタンパク質と類似した活性を持つものが多いと考えられる。ハイブリダイゼーションの条件としては具体的には、例えば $5\times$ SSC、ホルムアミド非存在下で $25^{\circ}$ Cの条件が挙げられる。好ましくは $6\times$ SSC、40%ホルムアミドで $25^{\circ}$ Cで行う。更に好ましくは $5\times$ SSC、50%ホルムアミドで $40^{\circ}$ Cで行う。ハイブリダイゼーション後の洗浄は、例えば、 $2\times$ SSC、 $37^{\circ}$ Cで洗浄する。好ましくは $1\times$ SSC、 $55^{\circ}$ Cで洗浄する。更に好ましくは $1\times$ SSC、 $60^{\circ}$ Cで洗浄する。

変異体も含め本発明によるDNAの塩基配列は、公知の技術に基づいてさまざまな 用途に利用することができる。本発明において明らかにされたcDNAの塩基配列に基づいて、この塩基配列に特異的にハイブリダイズするオリゴヌクレオチドを得ることができる。本発明に基づくオリゴヌクレオチドは、ストリンジェントな条件下で のハイブリダイズを達成するために少なくとも15ヌクレオチドから構成され、望ましくは15-200ヌクレオチド、より望ましい条件としては25-100ヌクレオチドからなるオリゴヌクレオチドとする。このようなオリゴヌクレオチドは、プローブやプライマーとして利用される。与えられた配列をもとに、その配列に特異的にハイブリダイズするプローブを設定することは当業者が日常的に行っていることである。特異的なハイブリダイズを達成する塩基配列は、目的とする標的塩基配列に対して必ずしも完全に相補的である必要は無い。ストリンジェントな条件の元で、必要な特異性を達成できれば、配列の変異は許容される。設定された塩基配列を持ったオリ

ゴヌクレオチドは化学合成によって得ることができる。そしてそのオリゴヌクレオチドに適当な標識を付加すれば、さまざまなフォーマットのハイブリダイゼーションアッセイに利用することができる。プライマーとして利用する場合には、相補鎖の合成原理に応じて複数の領域を設定することができる。たとえばPCRのためのプライマーであれば、合成の対象となるセグメントの5'側と3'側の両端を規定する領域がプライマーとして選択される。本発明によるオリゴヌクレオチドは、基本的なPCRのみならず、RNAを鋳型とするRT-PCR、増幅領域をネストさせて高感度な検出を可能とするネステッドPCR、あるいはcDNAの合成等、様々な相補鎖合成反応に応用することができる。

たとえばTxRIIsのcDNA増幅用プライマー、あるいは3'UTR増幅用のプライマーとして次の塩基配列を示すことができる。以下に示すTxRIIsのcDNA増幅用プライマーを用いれば、本発明によるTxRIIsを公知のTxRと識別することが可能で、後者のcDNAを特異的に増幅することができる。

 $TxRII\alpha$ のforwardプライマー(配列番号:13):

5'-ACGATGGCGGCAATGGCGGTG-3'

 $TxRII \beta$  の forward プライマー(配列番号:14):

5'-ACCATGGAGGACCAAGCAGGT-3'

TxRIIsのreverseプライマー(配列番号:15):

- 5'-TTACCCTCAGCAGCCTGTCAC-3'
- 3'UTR増幅用forwardプライマー(配列番号:16):
  - 5'-GCGCCATCCCTGCAGGCCAGG-3'
- 3'UTR増幅用reverseプライマー(配列番号:17):
  - 5'-CACACTTCAGAAAAAGTACCC-3'

本発明に基づくオリゴヌクレオチドは、TxRIIsの発現を抑制するアンチセンス DNAとしても利用することができる。アンチセンス核酸が標的遺伝子の発現を抑制する作用としては、複数の要因が存在する(平島および井上「新生化学実験講座2核



酸IV 遺伝子の複製と発現」,日本生化学会編,東京化学同人,pp.319-347,1993)。 いずれの作用で標的遺伝子の発現を抑制することも可能である。一つの態様として は、遺伝子のmRNAの5、端近傍の非翻訳領域に相補的なアンチセンス配列を設計すれ ば、遺伝子の翻訳阻害に効果的であろう。しかし、コード領域もしくは3'側の非翻 訳領域に相補的な配列も使用し得る。このように、遺伝子の翻訳領域だけでなく非 翻訳領域の配列のアンチセンス配列を含むDNAも、本発明で利用されるアンチセン スDNAに含まれる。使用されるアンチセンスDNAは、適当なプロモーターの下流に連 結され、好ましくは3'側に転写終結シグナルを含む配列が連結される。このように して調製されたDNAは、公知の方法で、発現を抑制すべき細胞へ形質転換できる。 アンチセンスDNAの配列は、形質転換すべき細胞が持つ内在性TxRIIs遺伝子 (若し くはその相同遺伝子) またはその一部と相補的な配列であることが好ましいが、遺 伝子の発現を有効に阻害できる限り、完全に相補的でなくてもよい。転写されたRNA は、標的とする遺伝子の転写産物に対して好ましくは90%、最も好ましくは95%の 相補性を有する。アンチセンス配列を用いて、効果的に標的遺伝子の発現を阻害す るには、アンチセンスDNAの長さは、少なくとも15塩基以上であり、好ましくは100 塩基以上であり、さらに好ましくは500塩基以上である。通常、用いられるアンチ センスRNAの長さは5kbよりも短く、好ましくは2.5kbよりも短い。内在性遺伝子の 発現の抑制は、また、リボザイムをコードするDNAを利用して行うことも可能であ る。

本発明は、本発明に基づくタンパク質を認識する抗体を提供する。本発明の抗体は、先に述べたような方法で得たタンパク質やその断片を公知の方法によって免疫することによって調製することができる。免疫に当たってはFCAのようなアジュバントを免疫抗原と混合し、適当な免疫スケジュールで免疫動物の皮下に免疫する。免疫動物には、TxRの構造がヒトとできるだけ異なっているものを選択すると高い免疫刺激を期待できる。抗体は、免疫動物の血清から精製したポリクローナル抗体のみならず、抗体産生細胞のクローニングによって得ることができるモノクローナ

ル抗体とすることもできる。免疫動物の抗体産生細胞を回収し、クローニングを可能とする培養細胞株と融合させてモノクローナル抗体を産生する細胞株を樹立する方法は、当業者によって自明である。こうして得られる抗体は、本発明によるTxRの免疫学的な検出や、精製に利用することができる。

更に、異種動物由来のTxRIIsを認識する抗体産生細胞が持つ抗体の可変領域の遺伝子を利用し、これをヒト化することも可能である。すなわち、たとえばマウスの抗体可変領域にヒト抗体の定常領域を備えたキメラ抗体を遺伝子組み換えによって作り出すことができる。あるいは超可領域のみをヒト抗体のフレームワークに組み込んだ、いわゆるヒト化抗体(humanaized-antibody)を得る方法も公知である。これらのヒト化した抗体は、ヒトに投与しても免疫学的な反応を起こしにくいのでinvivoにおいて安全に、しかも効果的に利用することができる。

### 図面の簡単な説明

図1は、本発明による $TxRII\alpha$ と、公知のTxRとのアミノ酸配列のアライメントを示す図。

図 2 は、マウス抗 $TxRII\alpha$ 抗血清を用いたウエスタンブロット法による各種培養細胞株におけるTxRIIsの検出結果を示す写真。

図3は、各種タグを融合した $TxRII\alpha$ 組み換え体のDTNBアッセイによって測定したTxR活性を示すグラフ。縦軸は412nmにおける吸光度を、横軸は反応時間を示す。

図4は、各種タグを融合した $TxRII\alpha$ 組み換え体のインシュリンアッセイによって測定したTxR活性を示すグラフ。縦軸は340nmにおける吸光度の変化量を、横軸は反応時間を示す。

図 5 は、TxR活性阻害剤がflag-9 グ融合TxRII  $\alpha$  タンパク質のTxR活性に及ぼす影響をDTNB アッセイによって測定した結果を示すグラフ。TxR活性阻害剤には、1-9 ロロ-2,4-ジニトロベンゼン(CDNB)と13-シス- $\nu$ チノイン酸を用いた。縦軸は412nm における吸光度を、横軸は反応時間を示す。

## 発明を実施するための最良の形態

以下、実施例に基づいて本発明を更に詳細に説明する。

本発明において、汎用されている手法については全てJ. Sambrook, E. F. Fritsch & T. Maniatis (1989) Molecular Cloning, a laboratory manual, second edition, Cold Spring Harbor Laboratory Pressに従って行った。

1. XIAPのPCRによるクローニング

## 1-1) プライマー作製

ヒトのXIAP遺伝子全長を、PCR法を用いて単離するために、以下の2つのプライマーを合成した。

- ・5' プライマー (XIAP 2486 (32mer))
- 5' GCG GGA TCC ATG ACT TTT AAC AGT TTT GAA GG -3'
- \*5'端3塩基(GCG)は制限酵素処理を円滑に行なうためのもの。
- 5'端4塩基目から9塩基目まで(GGATCC)は制限酵素BamH I サイト。
- ・3' プライマー (XIAP 2482 (32mer))
- 5' GCG CTC GAG CTA CTA TAG AGT TAG ATT AAG AC -3'
- \*5'端3塩基(GCG)は制限酵素処理を円滑に行なうためのもの。
- 5'端4塩基目から9塩基目まで(CTCGAG)は制限酵素Xho I サイト。

#### 1-2) PCR

ヒトT細胞由来Jurkat細胞由来のcDNAを鋳型DNAとして用い、ヒトXIAP遺伝子全長をPCR法で増幅した。PCRは、GeneAmp PCR System 2400 (PERKINELMER)を用い、下記のプログラムで行った。

- a) 94°C 5min.
- b) 94°C 1min.、58°C 3min.、72°C 3min.を1サイクル
- c) 94°C 1min.、65°C 1min.、72°C 2min.を35サイクル
- d) 72°C 10min.

### 1-3) pAS2-1ベクターへのPCR産物のクローニング

### i) PCR産物の精製

PCR後、増幅されたDNA断片を 1% アガロース電気泳動によって確認した。このD NA断片を制限酵素BamH I、Xho Iで処理した。制限酵素処理したDNA断片を 1% アガロースで電気泳動後、切り出し、グラスマトリクス法 (BIO101社、GeneClean) により精製した。

### ii) ベクターの作製

pAS2-1ベクターは、CLONTECH社のMATCHMAKER Two Hybrid System (商品名)で用いられるbaitベクターで、GAL4-DNA-BD (GAL4蛋白質のDNA Binding Domain)をコードする配列の下流にマルチクローニング部位 (MCS)が存在する。なお、2ハイブリッド法におけるbait (おとり)とは、未知の結合因子を探し出すためのプローブとして機能する既知のタンパク質を発現する側のベクターを意味する。GAL4-DN A-BDとPCR産物の翻訳フレームを合わせるため、このMCSの制限酵素 Nde IサイトをNde Iで切断後、常法により平滑末端とし、セルフライゲーションさせ2フレームずれたベクターpAS △NdeI(+2)を得た。これを制限酵素BamH I、Sal Iにより処理した断片を、PCR産物と同様の方法で精製した。精製したPCR産物、pAS2-1 △NdeIベクターの断片をライゲーションした。精製したPCR産物、pAS2-1 △NdeIベクターの断片をライゲーションした。精製したPCR産物、pAS2-1 △NdeIベクターはモル比が1になるよう混和し、T4 DNA ライゲースを用い16℃で1時間反応させた。

#### iii)大腸菌のトランスフォーメーション

常法(Hanahan, D.1983 Studies on transformation of Escherichia coli with plasmids, J. Mol. Biol 166: 557)によりコンピテント化された大腸菌株DH5 $\alpha$ に、ライゲーション反応液を加え、穏やかに混和し氷上に30分静置後、42 $^{\circ}$ C温水中で 90 秒熱ショックを加え、再度氷上に2分静置し、SOC培地を加え37 $^{\circ}$ Cで1時間震盪培養した。、 $50\mu$ g/mlのアンピシリンを含むLBプレートにスプレッドし、37 $^{\circ}$ Cで一晩培養した。

iv) アルカリ-SDS法によるDNAの回収およびインサートの確認



プレートから複数のコロニーを拾い、LB-アンピシリン培地で37℃ー晩培養した。 培養した大腸菌から、アルカリ-SDS法を用いてプラスミド DNAを回収した。回収し たプラスミド DNAを適当な制限酵素で切断し、アガロース電気泳動によりベクター 内に目的のPCR産物が組み込まれていることを確認した。

## v)シークエンスの確認

回収したDNAをポリエチレングリコール沈殿法により精製し、ベクター内のPCR 産物を、サンガー法に基づき蛍光シークエンサー (PERKINELMER) により確認した。これにより $pAS\Delta NdeI(+2)$ ベクターにヒトのXIAP遺伝子全長が組み込まれた $pAS\Delta NdeI(+2)$ -XIAPのプラスミドDNAを得た。

## 2. 2ハイブリッドスクリーニング

細胞内情報伝達機構の解析や高度な細胞機構の研究において、タンパク質間の相 互作用を検出することや、既知のタンパク質と相互作用する未知あるいは既知の分 子を同定することは非常に重要である。2ハイブリッド スクリーニングシステム は、2つの遺伝子のコードするタンパク質の相互作用の検出、あるいはある遺伝子 産物と相互作用する分子のクローニング方法として注目を集めている。この方法は 2つの遺伝子産物をそれぞれ転写因子のDNA結合部位 (GAL4-DNA-BD)と転写活性化 部位 (GAL4-AD)に融合させ、両者の相互作用を転写活性を指標にして検出する。G AL4-DNA-BD融合蛋白質とGAL4-AD融合蛋白質を酵母の核内で同時に発現させる。両 者が相互作用する場合、GAL4プロモーターを上流に持つHIS3遺伝子、lac Z遺伝子 の転写翻訳が起こることが期待される。すなわち両者の蛋白質の相互作用がある場 合のみ、その酵母は、ヒスチジンを除いた寒天培地上で生育が可能になり、 $\beta$ -ガ ラクトシダーゼ(以下、eta-Galと省略する)活性がX-galを基質として検出可能に なる。この様に2ハイブリッド スクリーニングシステムは、タンパク質を精製せ ずに2つの遺伝子産物の相互作用が酵母核内という in vivo の条件下で判定でき るという優れた特性を有している。しかしながら相互作用を示さずにGAL4プロモー ターからの転写を起すタンパク質のスクリーニングは不可能である。そこで、GAL

4-DNA-BD融合蛋白質のみでlac Z遺伝子が発現しない、すなわち $\beta$ -gal活性がないことを確認する事が非常に重要な事である。 2 ハイブリッド スクリーニングはCL ONTECH社のMATCHMAKER 2 ハイブリッド法 2を用い、実験方法は全てこのプロトコールに従った。

## 2-1) pray用のライブラリーDNAの精製

CLONTECH社より購入したHuman Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryをスクリーニング用のライブラリーに用いた。このライブラリはpACT2ベクターで作製されており、GAL4-AD (GAL4蛋白質のActivation Domain)をコードする配列の下流にMCSがあり、このMCSにcDNA断片が挿入されている。 2 ハイブリッド法において、未知の結合因子を含むと思われるライブラリーをprayと呼ぶ。直径150mmのLBアンピシリンプレート100枚に 1 枚あたり約20,000個のコロニーをで30°Cで一晩培養し、菌体をLBアンピシリン液体培地で30°Cで 4 時間培養した。集菌した大腸菌からプラスミド DNAをポリエチレングリコール沈殿法により回収精製した。

## 2-2) 融合タンパク質の発現確認と $\beta$ -gal活性がないことの確認

構築した $pAS\Delta NdeI(+2)$ -XIAPで酵母を形質転換し、XIAPがGAL4-DNA-BD融合蛋白質として発現すること、ならびにGAL4-DNA-BD融合XIAP(bait)が単独でGAL4プロモーターを活性化し、lac Z遺伝子が発現しないことを確認した。

酢酸リチウム法(Gietz, D., Jean, A., Woods, R. A., & Schiestl, R. H.1992, Improved method for high efficiency transformation of intact 酵母 cells. Nucleic Acid Res. 20:1425)によりコンピテント化された酵母Y190に、pASANdeI (+2)-XIAPのプラスミド DNAを用いて形質転換した。形質転換により得られたコロニーを、SD/-Trp液体培地で30°C 3日間培養した。培養後に酵母菌体を遠心分離により集め、尿素/SDS蛋白抽出バッファーを用いて常法(Printen, J. A. & Sprague, G. F., Jr. (1994) Protein interactions in the 酵母 pheromone response pathway: Step 5 interacts with all members of the MAP kinase cascade. Genetics 138: 609-619)により酵母よりタンパク質を抽出した。SDS-PAGEによりタン



パク質を泳動後、PVDFメンブレンに蛋白質をブロッティングした。anti-GAL4 DNA binding domain monoclonal antibody (CLONTECH社製)とanti-XIAP ポリクローナル抗体を用いたウエスタンブロットにより、GAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質が発現していることを確認した。

GAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質の発現が確認された酵母の形質転換体を生育させたプレートに、滅菌したナイロントランスファーメンブレン(Amersham社製、Hybond-N+)をのせ、コロニーをメンブレンにトランスファーした。このメンブレンを液体窒素に10秒間浸した後、室温に戻し、コロニーがついている面を上にし、Z-buffer / X-gal 溶液(100ml Z-buffer(16.1g/L Na2HP04-7H20、5.50g/L NaH2 P04-H20、0.75g/L KCl、0.246g/L MgS04-7H20、pH7.0に調整)、0.27ml メルカプトエタノール、1.67ml X-gal 溶液(20mg/ml X-gal in DMFA))を浸した濾紙の上に置き、30℃で1時間以上静置した。この結果GAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質の発現が確認された酵母の形質転換体は青くならなかった。すなわちGAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質の発現が確認された酵母の形質転換体は青くならなかった。すなわちGAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質単独ではGAL4プロモーターからの転写を活性化せず、2ハイブリッドスクリーニングシステムに使用可能であることが確認できた。

## 2-3) 1次スクリーニング

GAL4-DNA-BDとXIAPとの融合蛋白質の発現が確認された酵母の形質転換体を大量培養し、酢酸リチウム法によりコンピテント化した。これを先に調製したHuman Placenta MATCHMAKER cDNA Library で形質転換した。得られた形質転換体をSD/-Trp/-Leu/-His/+3-ATのプレートにストリークし、7日間  $30^{\circ}$ Cで培養した。これにより、baitとpreyが結合しGAL4プロモータの下流にあるHis3遺伝子が発現しHis+になった酵母だけが生育しコロニーを生じる。用いたライブラリーのindependent clonesは $5\times10^6$ に対して実際にスクリーニングしたのは $72.5\times10^7$ 7であり約5倍量のスクリーニングが行えた。この1次スクリーニングでHis+になった酵母は82クローンであった。

2-4) 2次スクリーニング; β-gal アッセイ

1次スクリーニングで得られたクローンにおいて、本当にbaitとpreyが結合しGAL4プロモータの下流遺伝子を発現させているかを調べるために、もう1つのGAL4プロモータの下流にある1ac Z遺伝子が発現しているかどうか、すなわち $\beta$ -gal活性をもつかどうかを調べた。SD/-Trp/-Leu/-His/+3-ATの寒天プレートにナイロントランスファーメンブレンをのせ、このメンブレン上に1次スクリーニングでHis+になった酵母82クローンを培養生育させた。コロニーリフトフィルターアッセイによる $\beta$ -gal 活性測定により、His+かつ $\beta$ -gal活性を持つクローンを得た。この2次スクリーニングにより74個の $\beta$ -gal活性を有するコロニーを得た。

#### - 2 - 5 ) prayの配列決定 - -

スクリーニングで得られたクローンに挿入されているDNA配列を調べるために、 酵母からプラスミドDNAを回収し大腸菌に移した。

まずHis+で、かつβ-gal活性を持つ酵母のクローンをプレートから掻き取り、S D/-Leu培地で一晩培養した。集菌後菌体を常法(Kaiser, P. & Auer, B. (1993) R apid shuttle plasmid preparation from 酵母 cells by transfer to E. coli. Bio Techniques 14:552)に従い処理し、 酵母プラスミドDNAを回収した。

HEPES-NaOHを用いてのコンピテント化されたエレクトロポレーション用の大腸菌HB101を、酵母から回収したプラスミド DNAでエレクトロトランスフォームした。エレクトロポレーション後、37℃に温めておいたSOC培地を加え、37℃で1時間震盪し回復培養を行なった。培養後、-Leuプレート(50μg/ml アンピシリン、40μg/ml プロリン、1mM 塩酸チアミン、-Leuドロップアウト溶液を含むM9 プレート)にスプレッドし、37℃で一晩培養した。大腸菌HB101はleuB変異を持っており、酵母から得られたプラスミド DNAのうち、leuB変異を相補できるLEU2遺伝子をコードするライブラリーベクターのみが大腸菌HB101をトランスフォームし、プレート上にコロニーを形成することができる。生育した大腸菌HB101からのプラスミドDNAをアルカリ-SDS法で抽出した。回収したプラスミド DNAを用い、大腸菌DH5 αをトランスフォームした。

大腸菌DH5 $\alpha$ 内のpACT2ベクターのプラスミドDNAをアルカリーSDS法により回収し、ポリエチレングリコール沈殿法により精製した。サンガー法に基づき蛍光シークエンサーによりベクター内の遺伝子の塩基配列を確認した。これにより、新規遺伝子X19を得た。

## 2-6) 再トランスフォームによる確認

精製したpACT2-X19のプラスミドDNAで酵母Y190をトランスフォームした後、 $\beta$ -gal活性測定を行なうことにより、GAL4-AD蛋白質とX19との融合蛋白質単独ではGAL4プロモーターからの転写を起こさないことを確認した。また、 $pAS\Delta$  Nde I (+2)-XIAPとpACT2-X19によってトランスフォームしたY190の $\beta$ -gal活性測定、およびpAS-X19とpACT-XIAPによってトランスフォームしたY190の $\beta$ -gal活性測定によりGAL4プロモーターからの転写が起こっていること、すなわちXIAPとX19が酵母核内で結合することを確認した。

## 3. X19アミノ酸配列相同性検索

X19の機能をアミノ酸配列上から予測するために、東京大学医科学研究所ヒトゲノム解析センター及び京都大学化学研究所スーパーコンピューターラボラトリーのwwwサービス(http://www.genome.ad.jp)を用いて、アミノ酸配列相同性検索を行なった。

## 3-1) 配列相同性検索プログラムBLAST

ノンリダンダントアミノ酸配列データベースnr-aaを用いてのX19のアミノ酸配列に相同な配列の検索を行なった(blastp search)。その結果X19はhuman thiored oxin reductase、human glutathione reductaseにそれぞれ55%、38%のホモロジーを有する新規遺伝子であった。更にhuman thioredoxin reductaseにおいて報告されている機能領域(レドックス活性中心、FAD結合領域、NADPH結合領域、セレノシステイン活性中心)が完全に相同に保存されていた(図1、配列1)。よって我々はX19をヒト・チオレドキシンレダクターゼII(human thioredoxin reductase II; TxRII)と命名した。

#### 4. TxRIIの全長cDNAの獲得

## 4-1) コロニーハイブリダイゼーションによる全長cDNAの獲得

Human Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryから、コロニーハイブリダイゼーションによりTxRIIの全長cDNAを獲得した。スクリーニングには、配列決定されたTxRIIの部分配列からPCR法でDNA断片を増幅し、これをプローブとして用いた。

### i)コロニーハイブリダイゼーション用メンブレンの作製

Human Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryを希釈し、直径150mmのLB (ampicillin) プレート 1 枚当り $4\times10^4$ 個以上のコロニーが生育するようにまいた。これを12 枚用意し、30  $^{\circ}$   $^{\circ}$  で一晩培養した。ハイブリダイゼーション用メンブレンにコロニーを移し、常法に従いコロニーハイブリダイゼーション用メンブレンを作製した。

### ii)プローブの作製

TxRIIのcDNAを鋳型に下記のプライマーを用いPCRでN末端側約500bpのDNA断片を得た。

TxRII-sF3 5' - TAT GAT CTC CTG GTG GTC - 3'

TxRII-sR2 5' - GTC ATC ACT TGT GAT TCC - 3'

増幅されたDNA断片を1%アガロースゲル電気泳動で分離し、グラスマトリクス法により精製した。精製したDNA断片は、DNAランダムラベリングキット (amercham社製、rediprime DNA labelling system) と $[\alpha^{-32}P]$  deoxy-CTP (ICN社製) で $[^{32}P]$  ラベルされたプローブを作製し、スピンカラム (pharmacia社製、ProbeQuant G-50 Mi cro Column) で精製した。

#### iii)ハイブリダイゼーション

ハイブリダイゼーションは、ハイブリボトルおよびハイブリオーブン (タイテック 社製) を用いて行なった。DNAをクロスリンクさせたメンブレンは、ハイブリダイ ゼーションバッファー (10% PEG6000、1.5% SSPE、7% SDS) で65℃、1時間プレハ イブリダイズした。[32P]ラベルされたプローブを煮沸し急冷した後、65℃に温めた ハイブリバッファーで希釈し、プレハイブリダイゼーションに用いた液と交換した。 ハイブリダイゼーションは65℃で一晩行なった。

iv)洗浄とオートラジオグラフィー

0.1×SSC、0.1% SDSの洗浄液でハイブリダイゼーションバッファーを洗い、適宜サーベイメーターで洗いの程度を確認した。洗浄液のカウントが無くなるまで数回洗浄液を換え、完全にカウントが無くなったら、メンブレンにフィルムをのせ、オートラジオグラフィーにより陽性コロニーを検出した。

v)ポジティブコロニーの単離

パスツールピペットによりポジティブコロニーを単離し、これを希釈倍率を変えて直径100mmのLB (ampicillin)プレートにまき、30°Cで一晩培養した。以下同様の方法でハイブリダイゼーションを行い、単一ポジティブコロニーを得た。これよりプラスミドDNAを回収しそのDNA配列を決定した。こうして決定した塩基配列が配列番号:1に示す $TxRII\alpha$ のcDNAである。

4-2) PCRクローニングによる全長cDNAの獲得

2ハイブリッドで用いたHuman Placenta MATCHMAKER cDNA Libraryから、TxRII特 異的なプライマーとライブラリーベクター特異的なプライマーを組み合わせてPCR 法によるTxRII遺伝子の獲得を試みた。用いたプライマーの配列は、コロニーハイ ブリダイゼーションによって得られたクローンの塩基配列に基づき、以下のように 設定した。

TxRII特異的プライマー1

5' - ACA GCT TCT GCC ATC TTC CTC -3'

TxRII特異的プライマー2

5' - AGA AGG TTC CAC GTA GTC CAC - 3'

ライブラリーベクター特異的なプライマー

5' - CCA TAC GAT GTT CCA GAT TAC - 3'

PCRは、TxRII特異的プライマー1とライブラリーベクター特異的なプライマーの組み合わせで、GeneAmp PCR System 2400 (PERKINELMER)を用い、下記のプログラム

で行った。

- a) 94°C 5min.
- b) 94°C 30s、56°C 30s.、72°C 1min.30sを35サイクル
- d) 72°C 10min.

PCR産物を1%アガロースで電気泳動後、切り出して精製し次のPCRのテンプレートとした。2回目のPCRはTxRII特異的プライマー2とライブラリーベクター特異的なプライマーの組み合わせで、下記のプログラムで行った。

- a) 94°C 5min.
- b) 94°C 30s、56°C 30s.、72°C 1min.30sを35サイクル
- d) 72°C 10min.

PCR産物を1%アガロースで電気泳動後、切り出して精製しTopo TA cloning Kit (Invitrogen)を用いてクローニングし、PCR産物のDNA配列をシークエンスした。その結果約180bpの5'-非アミノ酸翻訳領域を含むcDNAが得られ、最初のメチオニン (Met)の直前にKoZak consensusがある事などからこれが最初のMetであると断定した。しかしながらN末端側の配列は、酵母の2ハイブリッド法で得られたものと異なっていた。この遺伝子はTxRIIの2つ目のエキソン以降は全く同一であることから、TxRIIのオールターネイティブスプライシングフォームであると結論した。酵母の2ハイブリッド法で得られたものをTxRII $\alpha$ 、オールターネイティブスプライシングフォームをTxRII $\beta$ と呼ぶことにした。TxRII $\beta$ はTxRII $\alpha$ 02番目のエキソン以降は全く同一の遺伝子であった(配列番号:3)。

更にTxRIIsのcDNA塩基配列に基づいて公知のゲノムの塩基配列を検索したところ、22q11.2にマッピングされることが確認された。TxRIIsをコードする遺伝子は、いずれもこの領域の70kbpの中に18のエキソンに分かれて存在していた。この領域にXIAPとの結合活性や、あるいはTxR活性を持ったタンパク質をコードする遺伝子の存在は、まったく予想されていない。

#### 5. 抗TxRII抗体の作製



ヒトTxRII蛋白質に対する抗体を作製するために、免疫原としてGST (グルタチオン-S-トランスフェラーゼ)蛋白質との融合蛋白質を精製し、マウスに免疫することで、抗 TxRIIマウス抗血清を回収した。

## 5-1) GST-TxRII $\alpha$ 融合蛋白質の発現

pACT2-TxRII $\alpha$ からTxRII $\alpha$ フラグメントを pGEX ベクター( pharmacia社製 )にリクローニングし、pGEX-TxRII $\alpha$ を構築した。このpGEX-TxRII $\alpha$ でトランスフォームされている大腸菌 (DH5 $\alpha$ ) をLB-アンピシリン培地で37 $^\circ$ Cで一晩培養した。その培養液を新しいLB-アンピシリン培地に100倍希釈になるように加え 37 $^\circ$ Cで培養した。培養液の濁度が 0.6 付近となったところでGST-TxRII $\alpha$  融合蛋白質を発現誘導するために IPTG (isopropyl- $\beta$ -D(-)-thiogalactopyranoside) を終濃度 0.5mM になるように添加し、さらに4 時間37 $^\circ$ Cで培養した。培養後遠心により集菌した。

回収した菌体を氷冷した1% Tween- 20を含むPBSによく懸濁し、超音波破壊により菌体を完全に破砕した。破砕液を遠心し上清を、GSH-セファロース4Bカラム (pharmacia社製) に通してGST融合タンパク質をカラム吸着させた。カラムをWE buffer (10mM β-メルカプトエタノール、2mM MgCl、20mM Tris-HCl (pH7.5)) で十分に洗浄した後、G buffer (10mM GSH、50mM Tris-HCl, pH9.6) を用いてGST-TxRII α融合蛋白質を溶出した。溶出液を50% glycerol / PBSで濃縮およびバッファーの置換を行なった。

5-2) GST-TxRII α融合蛋白質のマウスへの免疫、採血、反応性の確認精製したGST-TxRII α融合蛋白質とフロイト完全アジュバンドをエマルジョン化し、ネズミの腹腔内に注射した。この操作を毎週5週間続けたのち採血し、抗TxRII 抗体を含む血清を回収した。この抗血清を使ったウエスタンブロッティング法により、免疫原、哺乳動物細胞で過剰発現させたTxRII、および各種培養細胞で反応性を確認した。

## 6. ウエスタンブロッティング法 (図2)

培養細胞より可溶性蛋白質を調製し、常法(M. M. Bradford, Anal. Biochem.72, 248,1976)に従いタンパク質濃度を測定し、1 レーン当たり40  $\mu$ g タンパク質 になるようにSDS-PAGEを行った。これを抗TxRII抗血清でイムノディテクションし、各培養細胞株に内在するTxRII蛋白質の存在を確認した。この結果、各種培養細胞でTxRIIの発現が確認できた。なお図 2 において、70 kDa付近のバンドがTxRII $\alpha$ であり、55 kDa付近のバンドがTxRII $\beta$ である。またマウスやラットの培養細胞ではTxRII $\beta$ の発現が確認できなかった。試料とした培養細胞は次の11種である。

Raji ヒトのパーキットリンパ腫由来の細胞株

Jurkat ヒトのT cell 急性リンパ芽球性自血病由来の細胞株

HL60 ヒトの急性前骨髄性白血病由来の細胞株

U937 ヒトの組織球性リンパ腫由来の細胞株

ZR75-1 ヒトの上皮性乳癌由来の細胞株

HepG 2 ヒトの原発性肝芽細胞腫由来の細胞株

HeLa ヒトの子宮頸癌由来の細胞株

A 431 ヒト外陰部の扁平上皮癌由来の細胞株

MRC-5 ヒト由来の正常線維芽細胞株

NIH/3T3 マウスの胎児由来の正常線維芽細胞株

Rat-1 ラットの胎児由来の正常線維芽細胞株

7. 組み換え $TxRII\alpha$ タンパク質の精製と活性測定

7-1) ヒスチジンータグ融合 $TxRII\alpha$ タンパク質の調製

哺乳動物細胞発現ベクターであるpcDNAHisにTxRII $\alpha$ の3'UTRを含む遺伝子全長(配列番号:1)をサブクローニングした。このプラスミドDNAを哺乳動物細胞にトランスフェクションすることによりN末端側にヒスチジンータグが付加されたTx RII $\alpha$ タンパク質が細胞内で過剰発現される。常法に従いリポフェクション法により293T細胞にトランスフェクションした。トランスフェクション後48時間で細胞を回収し、ヒスチジンータグ融合タンパク質精製用キットを用いて目的のタンパク質



を精製した。

# 7-2) フラッグータグ融合 $TxRII\alpha$ タンパク質の精製

哺乳動物細胞発現ベクターであるpcDNAF lagにTxRII  $\alpha$ の3' UTRを含む遺伝子全長をサブクローニングした。このプラスミドDNAを哺乳動物細胞にトランスフェクションすることにより、セレノシステインがタンパク質に取り込まれ、TxRII  $\alpha$ のC末端側にフラッグータグが付加されたタンパク質のみ、anti-Flag 抗体親和性カラムで回収することが可能になる。

34

常法に従いリポフェクション法により293T細胞にトランスフェクションした。トランスフェクション後48時間で細胞を回収し、細胞抽出液をanti-Flag 抗体親和性カラムに通し、Flagのペプチドを用いてフラッグ-タグ融合 $TxRII\alpha$ タンパク質を回収した。

# 7-3) MYC-タグ融合 $TxRII\alpha$ タンパク質の精製

哺乳動物細胞発現ベクターであるpCMVmycにTxRII  $\alpha$  の3' UTRを含む遺伝子全長をサブクローニングした。このプラスミドDNAを哺乳動物細胞にトランスフェクションすることにより、TxRII  $\alpha$  のN 末端側にMYC-タグが付加されたタンパク質が過剰発現される。常法に従いリポフェクション法により293T細胞にトランスフェクションした。トランスフェクション後48時間で細胞を回収し、細胞抽出液にanti-MYC モノクローナル抗体を結合させたプロテインAセファロースを加え、4°Cで2時間穏やかに撹拌した。遠心により、anti-MYC モノクローナル抗体を結合させたプロテインAセファロースに結合したMYC-タグ融合TxRII  $\alpha$  タンパク質を沈殿させ、上清を取り除き、NETN buffer(10mM Tris-HCl,1mM EDTA,0.5% NP-40,150mM NaCl)で数回洗浄した。

## 7-4)活性測定

常法(Holmgren, A. and Bjornstedt, M.1995,[21] Thioredoxin and Thioredoxin Reductase Methods in Enzymol 252:199)にしたがって、DTNBアッセイ、およびインシュリンアッセイにより、TxRの活性を測定した。



### i)DNTBアッセイ

DNTBアッセイは、次の反応式に基づいて、DTNBからTxR活性によって生じるTNBを 412nmのチオールの吸収で測定する方法である。精製した夕グ融合TxRII  $\alpha$  タンパク質  $(1\sim50\,\mu 1)$ をアッセイ用バッファー1に加え全量を1.0 mlとした。25℃で5 分間、412nmの吸光度を測定した(図3)。

DNTB + NADPH +  $H^+ \rightarrow 2TNB + NADP^+$ 

アッセイ用バッファー1:

100 mM potassium phosphate pH 7.0, 10 mM EDTA, 0.25 mM NADPH, 0.2mg/ml bovine serum albmin (BSA), 1% ethanol, 1 mM DTNB

その結果、3通りの方法で精製した $TxRII\alpha$ は、全てコントロールに用いた大腸菌由来のTxRと同等の活性を有することが判明した。ヒスチジンとMyc-タグ融合  $TxRII\alpha$ タンパク質の活性が若干低いのはC末端側にセレノシステインが取り込まれていない $TxRII\alpha$ が混入しているため、反応を阻害しているものと考えられる。

#### ii)インシュリンアッセイ

精製したタグ融合 $TxRII\alpha$ タンパク質 $(1\sim50\mu 1)$ をアッセイ用バッファー2に加え全量を $1.0\,m$ 1とした。30%で5分間、NADPHの酸化を $340\,m$ による吸光度の減少によって測定した(図4)。TxR活性によってTrxが還元され、還元型Trxが更にインシュリンの還元を進める。このときに、酸化されるNADPHの量からTxR活性を測定することができる。酸化されたNADPHの量は以下の計算式で算出した。

 $\Delta A340 \times 0.5 / 6.2$ 

アッセイ用バッファー2:

50 mM リン酸緩衝液pH 7.0、20 mM EDTA、80 mMインシュリン、0.25mM NADPH, 16 mM 大腸菌Trx-S2

この結果、3通りの方法で精製したTxRIIαは、全てコントロールに用いた大腸菌由来のTxRと同等の活性を有することが判明した。ヒスチジンとミック-タグ融合TxRIIαタンパク質の活性が若干低いのはC末端側にセレノシステインが取り込ま



れていない $TxRII\alpha$ が混入しているため、反応を阻害しているものと考えられる。7-5)阻害剤アッセイ

組み換え体として得られた本発明によるTxRIIsの酵素活性と、天然のTxRの活性とを比較するために、阻害剤がどのような影響を及ぼすか観察した。TxR活性の阻害剤には、1-クロロ-2、4-ジニトロベンゼン(CDNB)と13-シス-レチノイン酸を用いた。また<math>TxR活性の確認には、DNTBアッセイを利用した。

阻害剤の希釈系列を0.2 mlのHEバッファー(100 mM HEPES buffer pH 7.2, 5 mM EDTA)で調製し0.2 ml分注した。3 μMの夕グ融合TxRIIαタンパク質を調製して0.2mL加え、続いて3 mM NADPHと30 mM DTNBを含むHEバッファー0.2 mlを加えた。この溶液の反応系は100 mM HEPES buffer pH 7.2, 5 mM EDTA、1 μMのflag-タグ融合TxRIIαタンパク質、1 mM NADPHと10 mM DTNBになる。25℃で5 分間、還元されたインシュリンの量を412 nmのチオールの吸収で測定した。結果は図5に示す。

この結果、精製されたフラッグータグ融合 $TxRII\alpha$ タンパク質はこれまでにTxRIの文献で報告されているように、CDNB と13-シス-レチノイン酸によって効果的にその活性が阻害されることが明らかになった。本発明による $TxRII\alpha$ は、公知のTxRと同様の機作により酵素活性を発現しているものと推測された。

# 産業上の利用の可能性

高等動物のTxRについては1990年代に酵素としてはじめて精製され、アミノ酸配列が報告されたのは1995年になってからである。高等動物のTxRは、タンパク質の大きさや基質特異性において、それまでに報告されていた下等動物のホモログと相違していたため注目されていた。しかし、ヒトにおけるTxRIIsの存在については予測すらされておらず、本発明によって明らかにされたTxRIIsの構造と活性には大きな意義がある。以下に本発明の意義を具体的に述べる。

本発明は、抗がん剤のスクリーニングにおいて重要な情報を与える。TxRが抗が ん剤のターゲットとして注目されていることは既に述べた。そのターゲットに複数 種の分子が存在したことを明らかにした点において、本発明の意義は大きい。すなわち、より確実な治療効果をもたらすためには、本発明によるTxRIIsを含めたTxR 活性を総合的に制御するためのアプローチが求められる。このような取り組みは本発明の知見によってはじめて可能となる。

本発明によって提供されるcDNAには、TxRIIsのC末端付近に存在するセレノシステインの翻訳に必要なステムループ構造を構成する3'UTRが存在する。この塩基配列がTxR活性の発現に必須とされているセレノシステインを含む領域の発現を支えている。本発明において明らかにした3'UTRはわずか130bpで構成され、このような短い配列によってセレノシステインの翻訳が可能になることは新規な知見である。更にXIAP結合性タンパク質を単離したという側面から本発明を見れば、本発明によるタンパク質はアポトーシスの抑制をつかさどっているXIAPに結合し、その機能を制御しうる可能性を持っている。このような可能性を通じて、本発明はアポトーシスの促進のための新たな技術を提供する。アポトーシスの促進は、がんやウイルス感染細胞のような異常細胞の死を誘導することによって疾患の治療につながる。

### 請求の範囲

- 1. 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列からなるタンパク質。
- 2. 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列において、1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミノ酸配列からなり、配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列に対して60%以上のホモロジーを持つチオレドキシンレダクターゼ活性を有するタンパク質。
- 3. 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基配列からなるDNA とハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、チオレドキシンレ ダクターゼ活性を有するタンパク質。
- 4. 配列番号:2または配列番号:4のいずれかに記載のアミノ酸配列において、 1若しくは複数のアミノ酸を置換、欠失、付加、および/または挿入したアミ ノ酸配列からなり、XIAP結合活性を有するタンパク質。
- 5. 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基配列からなるDNA とハイブリダイズするDNAがコードするタンパク質であって、XIAP結合活性を有 するタンパク質。
- 6. 請求項1-5のいずれかに記載のタンパク質に結合する抗体。
- 7. 請求項1-5のいずれかに記載のタンパク質をコードするcDNA。
- 8. 配列番号:1または配列番号:3のいずれかに記載の塩基酸配列のタンパク質コード領域からなるcDNA。
- 9. 請求項7または8に記載のDNAが挿入されたベクター。
- 10. 請求項9に記載のベクターを保持する形質転換体。
- 11. 請求項10に記載の形質転換体を培養する工程を含む、請求項1-5 のいずれかに記載のタンパク質の製造方法。



- 12. 請求項7に記載のcDNA若しくはその一部に対するアンチセンスDNA。
- 13. 請求項7に記載のcDNAにハイブリダイズし、少なくとも15ヌクレオチドの鎖長を持つオリゴヌクレオチド。
- 14. 以下に示す第1エキソンまたは第2エキソン、および第3-第19エキソンを含み、チオレドキシンレダクターゼ活性を持つタンパク質をコードするDNA。

第1エキソン:配列番号:18

第2エキソン:配列番号:19

第3エキソン:配列番号:20

第4エキソン:配列番号:21

第5エキソン:配列番号:22

第6エキソン:配列番号:23

第7エキソン:配列番号:24

第8エキソン:配列番号:25

第9エキソン:配列番号:26

第10エキソン:配列番号:27

第11エキソン:配列番号:28

第12エキソン:配列番号:29

第13エキソン:配列番号:30

第14エキソン:配列番号:31

第15エキソン:配列番号:32

第16エキソン:配列番号:33

第17エキソン:配列番号:34

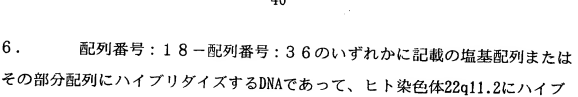
第18エキソン:配列番号:35

第19エキソン:配列番号:36

15. 配列番号: 37で示される請求項14に記載のDNA。

16.

リダイズしうるDNA。

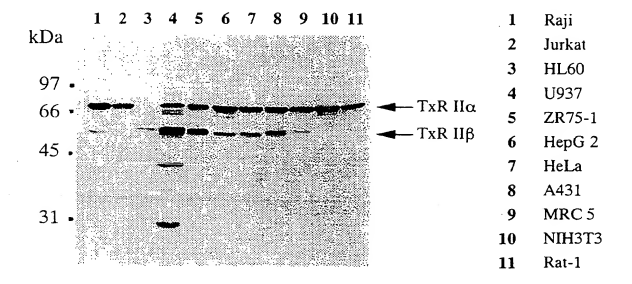


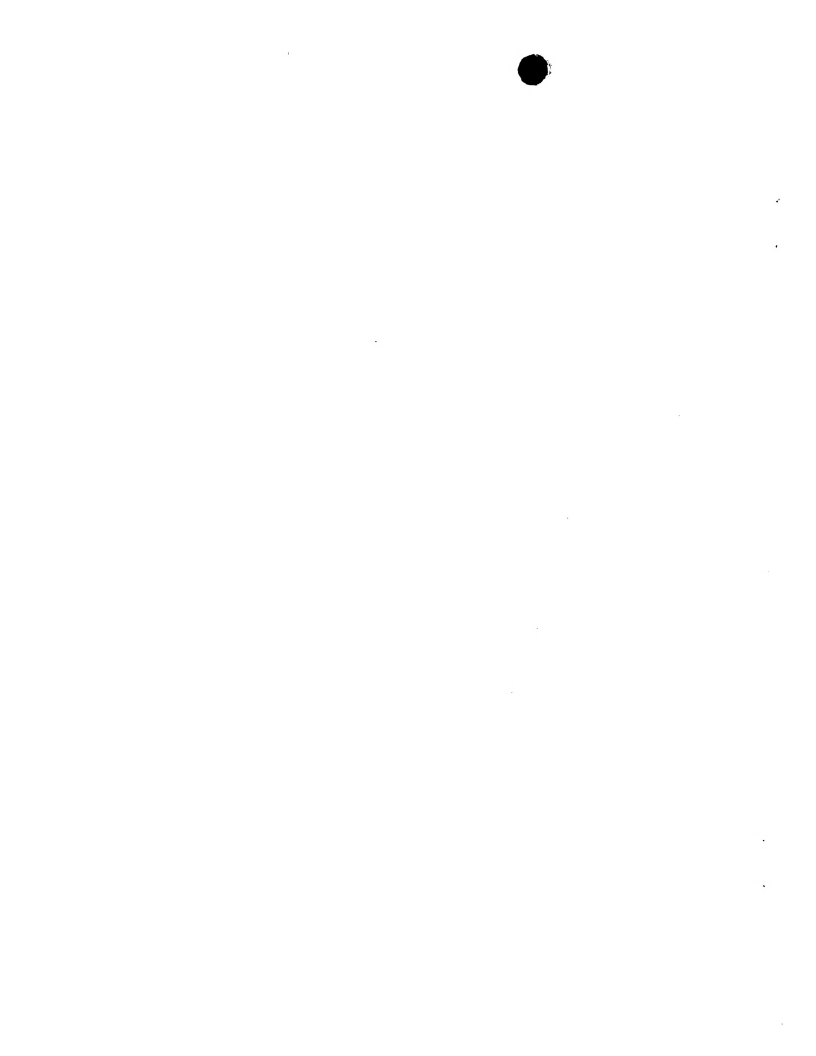
- 17. 配列番号:37に記載の塩基配列のうち、配列番号:18-配列番号: 36に記載された塩基配列を除く部分、またはその一部とハイブリダイズしう るDNA。
- 18. 下記の工程を含む、XIAPとその結合因子との結合を抑制する活性を有 する化合物をスクリーニングする方法。
  - (a) スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを、請求項2に記載のタ ンパク質と同時に接触させるか、または
  - (a) 、スクリーニングの対象となる候補物質とXIAPとを接触後に、請求項2 に記載のタンパク質を更に接触させ、
  - (b) XIAPに結合したおよび/またはしなかった請求項2に記載のタンパク質 の量を決定し、
  - (c) XIAPと請求項2に記載のタンパク質との結合を抑制する化合物を選択す る
- 下記の工程を含む、チオレドキシンレダクターゼIIの酵素活性を促進、 19. または抑制する活性を有する化合物をスクリーニングする方法。
  - (a) スクリーニングの対象となる候補物質を請求項1-3に記載のタンパク 質と接触させる工程、
  - (b)請求項1-3に記載のタンパク質のチオレドキシンレダクターゼ活性の 変化を観察する工程、および
  - (c) チオレドキシンレダクターゼIIの酵素活性を促進、または抑制する化合 物を選択する工程

1'	MAVALRGLGWRFRWRTQAVAGGVRGAARGAAAGQRDYDLLVVGGGSGGLACAKEAAQLGR
1 "	MNGPEDLPKSYDY <u>DLIIIGGGSGGLAAAKEAAQYGK</u>
	FAD結合領域 (ADP)
61'	KVAVVDYVEPSPQGTRWGLGGTCVNVGCIPKKLMHQAALLGGLIQDAPNYGWEVAQPVPH
37"	KVMVLDFVTPTPLGTRWGLGGTCVNVGCIPKKLMHQAALLGQALQDSRNYGWKVEETVKH
	還元活性中心
121'	DWRKMAEAVQNHVKSLNWGHRVQLQDRKVKYFNIKASFVDEHTVCGVAKGGKEILLSADH
97"	DWDRMIEAVQNHIGSLNWGYRVALREKKVVYENAYGQFIGPHRIKATNNKGKEKIYSAES
181'	IIIATGGRPRYPTHIEGALEYGITSDDIFWLKESPGKTLVVGASYVALECAGFLTGIGLD
157"	FLIATGERPRYLG-IPGDREYCISSDDLFSLPYCPGRTLVVGASYVALECAGFLAGIGLG
241'	NADPH結合ドメイン TTIMMRSIPLRGFDQQMSSMVIEHMASHGTRFLRGCAPSRVRRLPDGQLQVTWEDST ・*・*・** ******・*・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
216"	
298'	TGKEDTGTFDTVLWAIGRVPDTRSLNLEKAGVDTSPDTQKILVDSREATSVPHIYAIGDV***. **** . ***** ** * *.*.**.*
276"	SEEIIEGEYNTVMLAIGRDACTRKIGLETVGVKINEKTGKIPVTDEEQTNVPYIYAIGDI FAD結合領域(フラビン)
358'	VEGRPELTPTAIMAGRLLVQRLFGGSSDLMDYDNVPTTVFTPLBYGCVGLSEEEAVARHG .* ****.** *****.**. **.********** ******
336"	LEDKVELTPVAIQAGRLLAQRLYAGSTVKCDYENVPTTVFTPLEYGACGLSEEKAVEKFG
418'	QEHVEVYHAHYKPLEFTVAGRDASQCYVKMVCLREPPTAGAGPAFSLAPTQGEVTQGFAL .****** ***.**.******************
396"	EENIEVYHSYFWPLEWTIPSRDNNKCYAKIICNTKDNERVVG-FHVLGPNAGEVTQGFAA
478'	GIKCGASYAQVMRTVGIHPTCSEEVVKLRISKRSGLDPTVTGCSeCysG*** . ***** * . * * * *
455"	

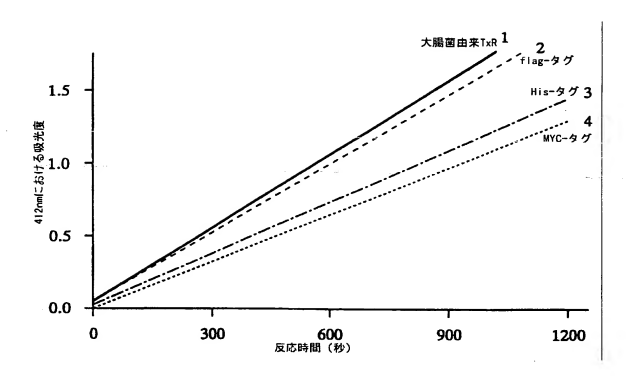
	1	
		,

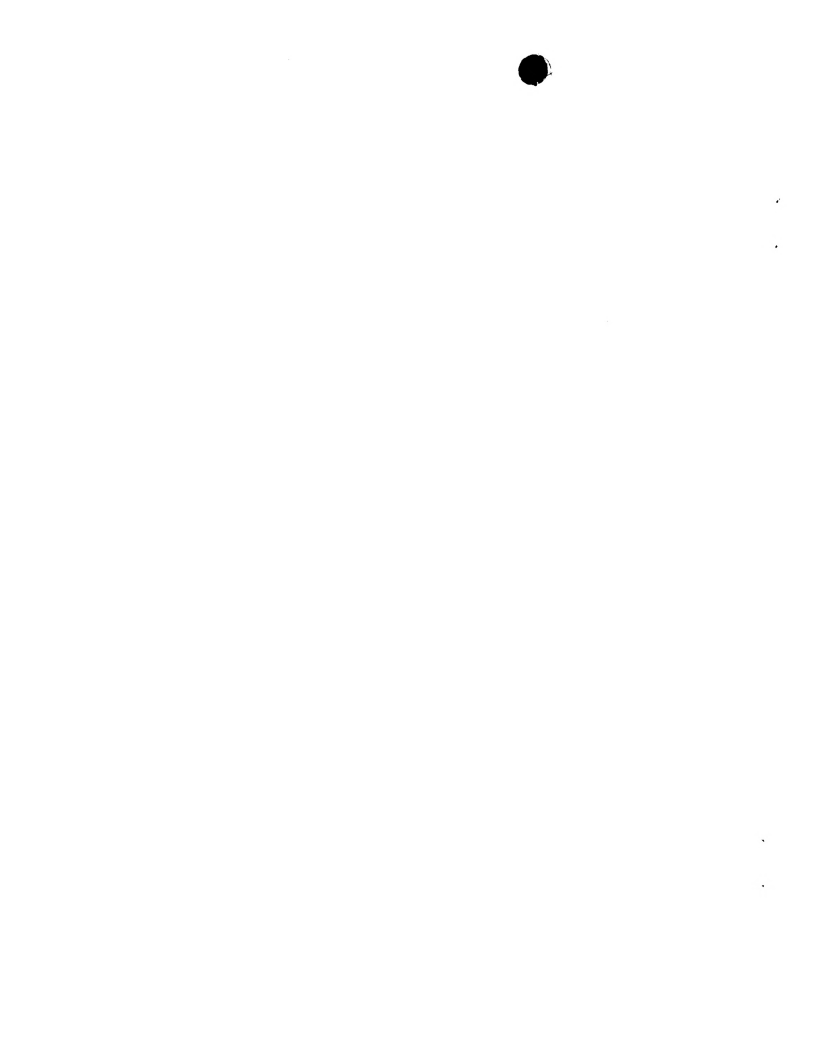
2/5



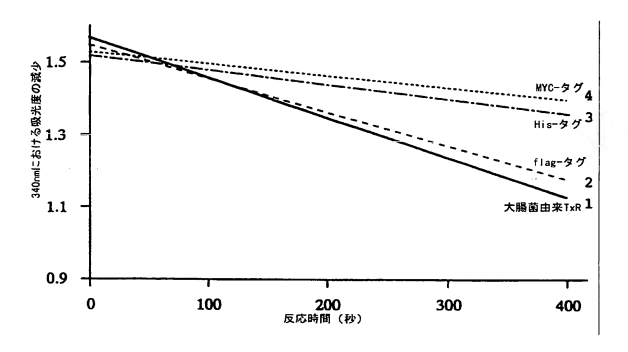


3 / 5

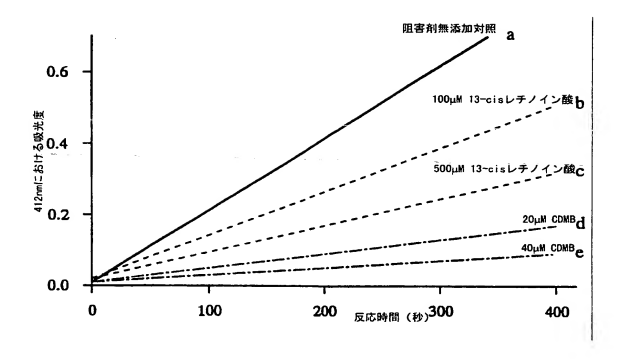




4 / 5



	).	
		,



			٩
	·		
		a	
		,	•
		·*·	

## 配列表 SEQUENCE LISTING

- <110> Medical & Biological Laboratories Co.,Ltd. 株式会社医学生物学研究所
- <120> Thioredoxin reductase II チオレドキシンレダクターゼ I I
- <130> M3-007PCT
- <140>
- <141>
- <150> JP 1998-310422
- <151> 1998-10-30
- <160> 37
- <170> PatentIn Ver. 2.0
- <210> 1
- <211> 1959
- <212> DNA
- <213> Homo sapiens
- <220>
- <221> CDS
- <222> (10)..(1572)
- <220>
- <221> misc\_structure
- <222> (1567)..(1569)
- <220>
- <221> misc\_structure

	§	
	7	
		•
		•

339

<222> (1664)..(1666) <223> tga is transrated to selenosysteine, shown by Xaa. <400> 1 atggcggca atg gcg gtg gcg ctg cgg gga tta gga ggg cgc ttc cgg tgg 51 Met Ala Val Ala Leu Arg Gly Leu Gly Gly Arg Phe Arg Trp 1 5 10 99 Arg Thr Gln Ala Val Ala Gly Gly Val Arg Gly Ala Ala Arg Gly Ala 15 20 30 gca gca ggt cag cgg gac tat gat ctc ctg gtg gtc ggc ggg gga tct Ala Ala Gly Gln Arg Asp Tyr Asp Leu Leu Val Val Gly Gly Ser 35 45 ggt ggc ctg gct tgt gcc aag gag gcc gcc cag ctg gga agg aag gtg 195 Gly Gly Leu Ala Cys Ala Lys Glu Ala Ala Gln Leu Gly Arg Lys Val 50 55 60 gcc gtg gtg gac tac gtg gaa cct tct ccc caa ggc acc cgg tgg ggc 243 Ala Val Val Asp Tyr Val Glu Pro Ser Pro Gln Gly Thr Arg Trp Gly 65 70 75 ctc ggc ggc acc tgc gtc aac gtg ggc tgc atc ccc aag aag ctg atg 291 Leu Gly Gly Thr Cys Val Asn Val Gly Cys Ile Pro Lys Lys Leu Met 80 85 90

cac cag gcg gca ctg ctg gga ggc ctg atc caa gat gcc ccc aac tat His Gln Ala Ala Leu Leu Gly Gly Leu Ile Gln Asp Ala Pro Asn Tyr 95 100 105 110 ggc tgg gag gtg gcc cag ccc gtg ccg cat gac tgg agg aag atg gca 387 Gly Trp Glu Val Ala Gln Pro Val Pro His Asp Trp Arg Lys Met Ala 115 120 125

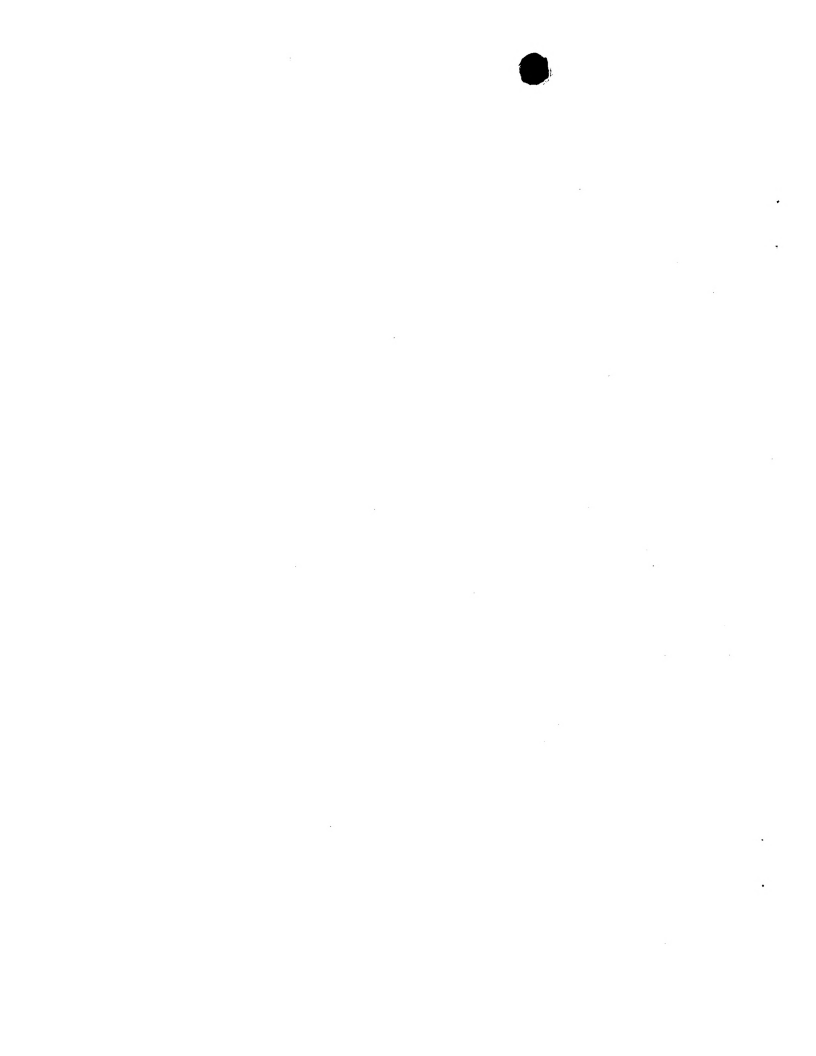
•		Ę.	
			•

WO 00/26382 PCT/JP99/05983

							tgg Trp				gtc Val	435
							atc Ile		_	_		483
							ggt Gly 170					531
							gga Gly			_	_	579
							gga Gly			_	_	627
		 _	_	_	 _		acg Thr					675
_	_						ctc Leu					723
				Met			ctc Leu 250	_			_	<b>7</b> 71
			Ser				gca Ala			Gly		819

			\$	
				•
		,		7

		Cys			Val	agg Arg				867
						acc Thr			 _	915
						ggt Gly	_	_	_	963
		_	 _	_	 _	gat Asp 330		_	_	1011
						acc Thr				1059
						cct Pro				1107
_						cgg Arg				1155
						acg Thr				1203
		Cys				gag Glu 410			_	1251



_														aaa Lys		1299
_	_											_		gta Val 445	_	1347
_														cat His		1395
														ggg Gly		1443
_	_		_											atc Ile		1491
														cgc Arg		1539
	_				Val						taa	gcgc	cat	ccct	gcaggc	1592
cag	ggca	cac	ggtg	cgcc	cg c	egeca	agcto	c ct	egga	ggcc	aga	ccca	gga	tggc <sup>1</sup>	tgcagg	1652
cca	ggtt	tgg ;	gggg	cctc	aa c	cctc	tcct	g ga	gege	ctgt	gaga	atgg	tca .	gcgt	ggagcg	1712
caa	gtgc <sup>.</sup>	tgg :	acgg	gtgg	cc c	gtgt	gccc	c ac	eggg	atgg	ctc	aggg	gac	tgtc	cacctc	1772
acc	cctg	cac	cttt	cagc	ct t	tgcc	gccgį	g gc	accc	cccc	cag	gctc	ctg	gtgc	cggatg	1832



<210> 2

<211> 521

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<223> Xaa(520) means selenosysteine.

<400> 2

Met Ala Val Ala Leu Arg Gly Leu Gly Gly Arg Phe Arg Trp Arg Thr 1 5 10 15

Gln Ala Val Ala Gly Gly Val Arg Gly Ala Ala Arg Gly Ala Ala Ala 20 25 30

Gly Gln Arg Asp Tyr Asp Leu Leu Val Val Gly Gly Gly Ser Gly Gly 35 40 45

Leu Ala Cys Ala Lys Glu Ala Ala Gln Leu Gly Arg Lys Val Ala Val 50 55 60

Val Asp Tyr Val Glu Pro Ser Pro Gln Gly Thr Arg Trp Gly Leu Gly 65 70 75 80

Gly Thr Cys Val Asn Val Gly Cys Ile Pro Lys Lys Leu Met His Gln 85 90 95

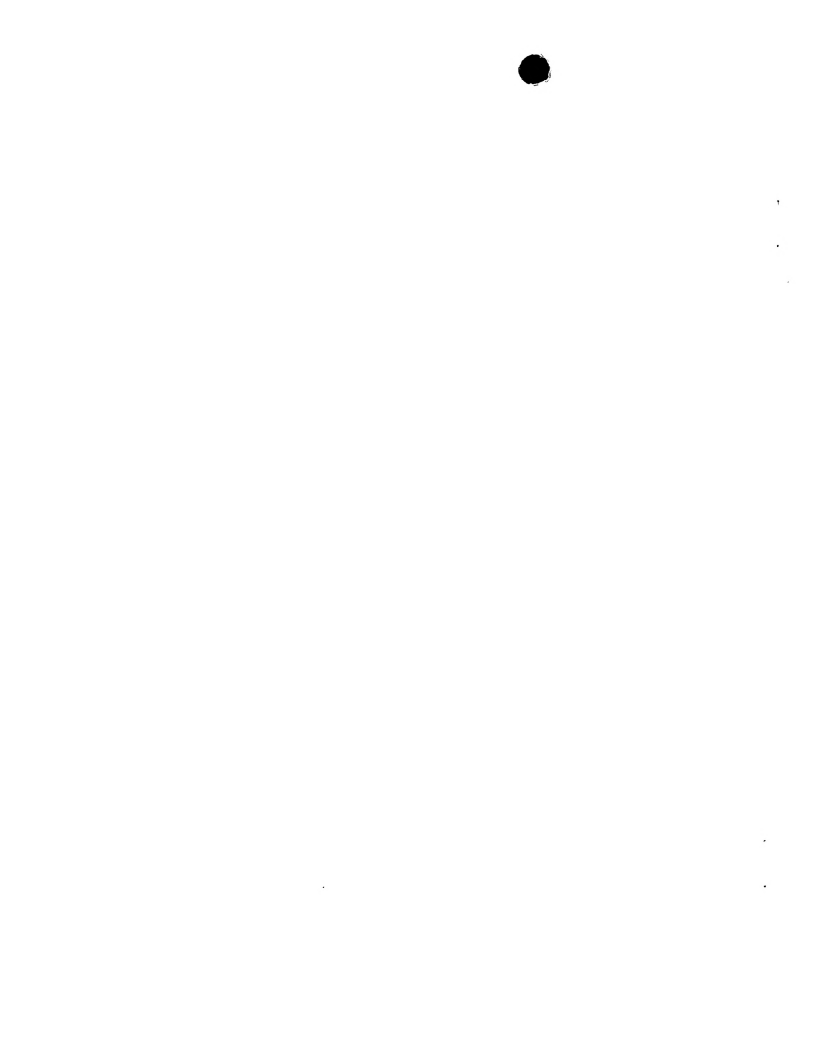
Ala Ala Leu Leu Gly Gly Leu Ile Gln Asp Ala Pro Asn Tyr Gly Trp 100 105 110

Glu Val Ala Gln Pro Val Pro His Asp Trp Arg Lys Met Ala Glu Ala

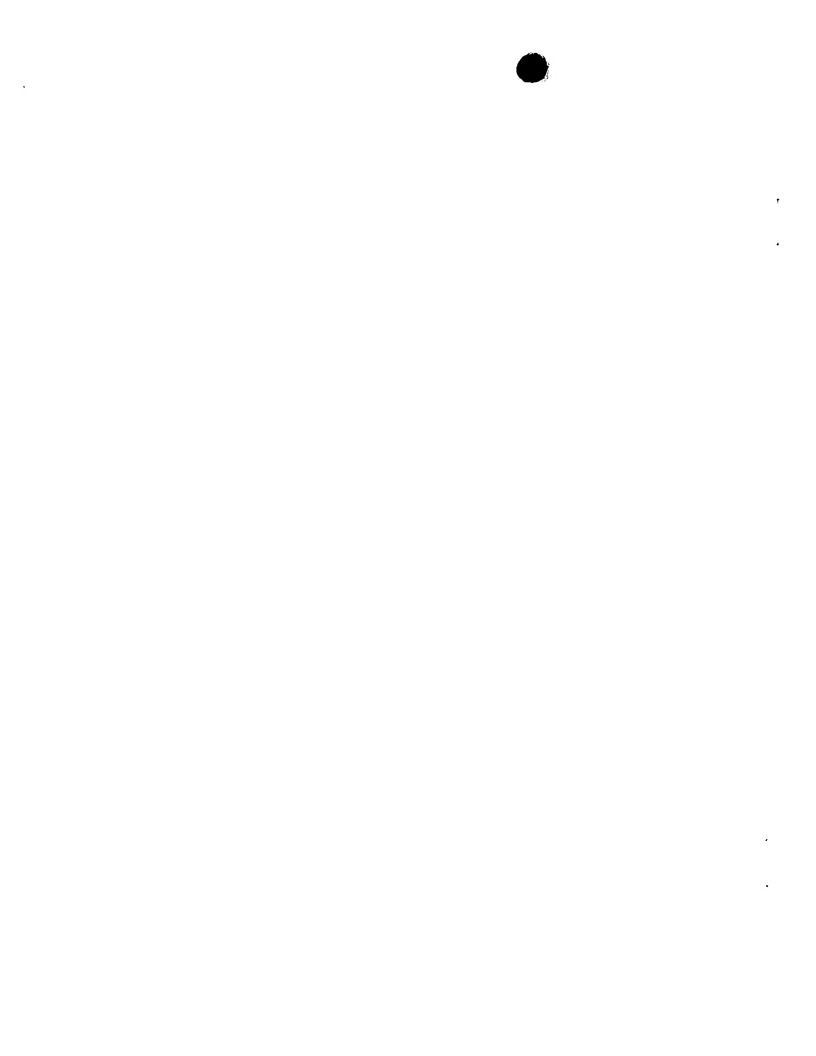


Val Gln Asn His Val Lys Ser Leu Asn Trp Gly His Arg Val Gln Leu Gln Asp Arg Lys Val Lys Tyr Phe Asn Ile Lys Ala Ser Phe Val Asp Glu His Thr Val Cys Gly Val Ala Lys Gly Gly Lys Glu Ile Leu Leu Ser Ala Asp His Ile Ile Ile Ala Thr Gly Gly Arg Pro Arg Tyr Pro Thr His Ile Glu Gly Ala Leu Glu Tyr Gly Ile Thr Ser Asp Asp Ile Phe Trp Leu Lys Glu Ser Pro Gly Lys Thr Leu Val Val Gly Ala Ser Tyr Val Ala Leu Glu Cys Ala Gly Phe Leu Thr Gly Ile Gly Leu Asp Thr Thr Ile Met Met Arg Ser Ile Pro Leu Arg Gly Phe Asp Gln Gln Met Ser Ser Met Val Ile Glu His Met Ala Ser His Gly Thr Arg Phe Leu Arg Gly Cys Ala Pro Ser Arg Val Arg Arg Leu Pro Asp Gly Gln Leu Gln Val Thr Trp Glu Asp Ser Thr Thr Gly Lys Glu Asp Thr Gly

Thr Phe Asp Thr Val Leu Trp Ala Ile Gly Arg Val Pro Asp Thr Arg



Ser Leu Asn Leu Glu Lys Ala Gly Val Asp Thr Ser Pro Asp Thr Gln Lys Ile Leu Val Asp Ser Arg Glu Ala Thr Ser Val Pro His Ile Tyr Ala Ile Gly Asp Val Val Glu Gly Arg Pro Glu Leu Thr Pro Thr Ala Ile-Met-Ala Gly Arg Leu Leu Val Gln Arg Leu Phe Gly Gly Ser Ser Asp Leu Met Asp Tyr Asp Asn Val Pro Thr Thr Val Phe Thr Pro Leu Glu Tyr Gly Cys Val Gly Leu Ser Glu Glu Glu Ala Val Ala Arg His Gly Gln Glu His Val Glu Val Tyr His Ala His Tyr Lys Pro Leu Glu Phe Thr Val Ala Gly Arg Asp Ala Ser Gln Cys Tyr Val Lys Met Val Cys Leu Arg Glu Pro Pro Gln Leu Val Leu Gly Leu His Phe Leu Gly Pro Asn Ala Gly Glu Val Thr Gln Gly Phe Ala Leu Gly Ile Lys Cys Gly Ala Ser Tyr Ala Gln Val Met Arg Thr Val Gly Ile His Pro Thr Cys Ser Glu Glu Val Val Lys Leu Arg Ile Ser Lys Arg Ser Gly Leu



500 505 510

Asp Pro Thr Val Thr Gly Cys Xaa Gly 515 520

<210> 3

<211> 2056

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (188)..(1669)

<223> tga(1664)..(1666) is transrated to selenosysteine, shown by Xaa.

<400> 3

gtcccggacc tcaggcccag ttcagtgtac ttcccctctc tacttcctcc ctccagtccc 60

ttctccatcc ctcccttttt tggctgcccc ttgcctgcct tcctcgccag tagcttgcag 120

agtagacacg atgacacctt ttgcaggcta aaaaggctga gagtggcact atgtgcagtg 180

agccacc atg gag gac caa gca ggt cag cgg gac tat gat ctc ctg gtg 229

Met Glu Asp Gln Ala Gly Gln Arg Asp Tyr Asp Leu Leu Val

1 5 10

gtc ggc ggg gga tct ggt ggc ctg gct tgt gcc aag gag gcc gcc cag
Val Gly Gly Ser Gly Gly Leu Ala Cys Ala Lys Glu Ala Ala Gln
15 20 25 30

ctg gga agg gag gtg gcc gtg gtg gac tac gtg gaa cct tct ccc caa 325 Leu Gly Arg Lys Val Ala Val Val Asp Tyr Val Glu Pro Ser Pro Gln 35 40 45

ggc acc cgg tgg ggc ctc ggc ggc acc tgc gtc aac gtg ggc tgc atc 373

			9		
					•
					•
			•		
,		•			
				•	
					•
	•				•

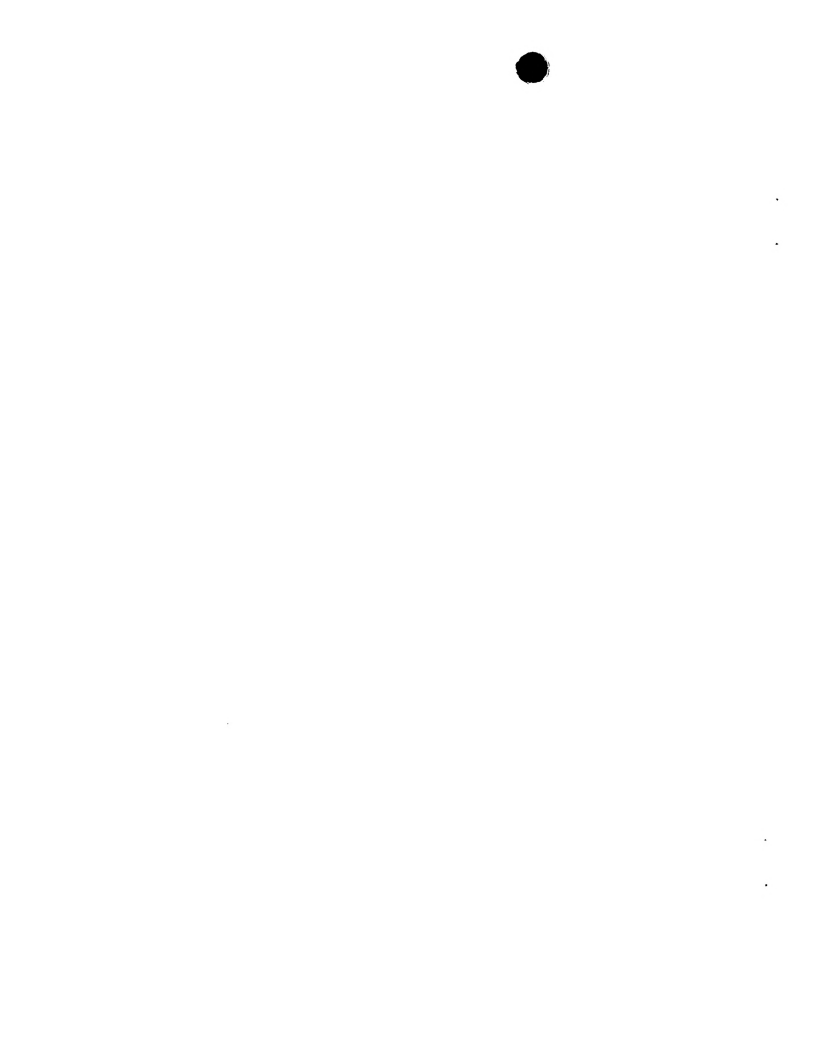
Gly	Thr	Arg	Trp 50	Gly	Leu	Gly	Gly	Thr 55	Cys	Val	Asn	Val	Gly 60	Cys	Ile	
									ctg Leu							421
									gcc Ala							469
									aat Asn							517
									aga Arg 120							565
				Phe					acg Thr							613
			Glu					Ala	gat Asp							661
		Arg					Thr					Ala			tat Tyr	709
	Ile					Ile					Glu				aaa Lys 190	757
ace	g ttg	gtg	gto	ggg	g gcc	ago	tat	gte	gcc	ctg	gag	tgt;	gct,	ggo	ttc	805

	- 4	
		•

Thr	Leu	Val	Val	Gly 195	Ala	Ser	Tyr	Val	Ala 200	Leu	Glu	Cys	Ala	Gly 205	Phe	
						gac Asp										853
	_					caa Gln										901
_						ttc Phe 245			_		_					949
						cag Gln										997
						ggc Gly										1045
				Asp		aga Arg										1093
-						cag Gln		Ile					Arg		gcc Ala	1141
		Val					Ala					Val			cgg Arg	1189
cct	gag	ctg	aca	ccc	aca	. gcg	atc	atg	gcc	ggg	agg	ctc	ctg	gtg	cag	1237

1	}		
		,	,
		,	

Pro 335	Glu	Leu	Thr		Thr 340	Ala	Ile	Met	Ala	Gly 345	Arg	Leu	Leu	Val	Gln 350	
									atg Met 360							1285
									ggc Gly							1333
									gag Glu							1381
									gtg Val						tcc Ser	1429
	Cys					Val					Pro				gtg Val 430	1477
					Leu					. Gly					gga Gly	1525
				lle					a Ser					Met	g cgg t Arg	1573
			y Ile					s Sei					Lys		g cgc u Arg	1621
at	c to	c aa	g cg	c tca	a ggo	c cte	g ga	c cc	c ac	g gtg	g aca	a ggo	tge	c tga	a ggg	1669



Ile Ser Lys Arg Ser Gly Leu Asp Pro Thr Val Thr Gly Cys Xaa Gly
480 485 490

<210> 4

<211> 492

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<223> Xaa(493) means selenosysteine.

<400> 4

Met Glu Asp Gln Ala Gly Gln Arg Asp Tyr Asp Leu Leu Val Val Gly

1 5 10 15

Gly Gly Ser Gly Gly Leu Ala Cys Ala Lys Glu Ala Ala Gln Leu Gly 20 25 30

Arg Lys Val Ala Val Val Asp Tyr Val Glu Pro Ser Pro Gln Gly Thr 35 40 45

Arg Trp Gly Leu Gly Gly Thr Cys Val Asn Val Gly Cys 1le Pro Lys 50 55 60

		1	

Lys Leu Met His Gln Ala Ala Leu Leu Gly Gly Leu Ile Gln Asp Ala Pro Asn Tyr Gly Trp Glu Val Ala Gln Pro Val Pro His Asp Trp Arg Lys Met Ala Glu Ala Val Gln Asn His Val Lys Ser Leu Asn Trp Gly His Arg Val Gln Leu Gln Asp Arg Lys Val Lys Tyr Phe Asn Ile Lys Ala Ser Phe Val Asp Glu His Thr Val Cys Gly Val Ala Lys Gly Gly Lys Glu Ile Leu Leu Ser Ala Asp His Ile Ile Ile Ala Thr Gly Gly Arg Pro Arg Tyr Pro Thr His Ile Glu Gly Ala Leu Glu Tyr Gly Ile Thr Ser Asp Asp Ile Phe Trp Leu Lys Glu Ser Pro Gly Lys Thr Leu Val Val Gly Ala Ser Tyr Val Ala Leu Glu Cys Ala Gly Phe Leu Thr Gly Ile Gly Leu Asp Thr Thr Ile Met Met Arg Ser Ile Pro Leu Arg Gly Phe Asp Gln Gln Met Ser Ser Met Val Ile Glu His Met Ala Ser His Gly Thr Arg Phe Leu Arg Gly Cys Ala Pro Ser Arg Val Arg Arg 

)

Leu Pro Asp Gly Gln Leu Gln Val Thr Trp Glu Asp Ser Thr Thr Gly Lys Glu Asp Thr Gly Thr Phe Asp Thr Val Leu Trp Ala Ile Gly Arg Val Pro Asp Thr Arg Ser Leu Asn Leu Glu Lys Ala Gly Val Asp Thr Ser Pro Asp Thr Glm Lys Ile Leu Val Asp Ser Arg Glu Ala Thr Ser Val Pro His Ile Tyr Ala Ile Gly Asp Val Val Glu Gly Arg Pro Glu Leu Thr Pro Thr Ala Ile Met Ala Gly Arg Leu Leu Val Gln Arg Leu Phe Gly Gly Ser Ser Asp Leu Met Asp Tyr Asp Asn Val Pro Thr Thr Val Phe Thr Pro Leu Glu Tyr Gly Cys Val Gly Leu Ser Glu Glu Glu Ala Val Ala Arg His Gly Gln Glu His Val Glu Val Tyr His Ala His Tyr Lys Pro Leu Glu Phe Thr Val Ala Gly Arg Asp Ala Ser Gln Cys Tyr Val Lys Met Val Cys Leu Arg Glu Pro Pro Gln Leu Val Leu Gly 

Leu His Phe Leu Gly Pro Asn Ala Gly Glu Val Thr Gln Gly Phe Ala

	į.			
			<b>&gt;</b>	
				•
				· .
		1		
				7
				-
=				

Leu Gly Ile Lys Cys Gly Ala Ser Tyr Ala Gln Val Met Arg Thr Val 450 455 460

Gly Ile His Pro Thr Cys Ser Glu Glu Val Val Lys Leu Arg Ile Ser 465 470 475 480

Lys Arg Ser Gly Leu Asp Pro Thr Val Thr Gly Cys Xaa Gly
485 490

<210> 5

<211> 130

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 5

teageetttg cegeeggea eeeeceeag geteetggtg eeggatgatg acgaeetggg 60

tggaaaccta ccctgtgggc acccatgtcc gagccccctg gcatttctgc aatgcaaata 120

aagagggtac 130

<210> 6

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthesis

<400> 6

gcgggatcca tgacttttaa cagttttgaa gg

	,



<210>	7
<211>	32
<212>	DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthesis

<400> 7

gcgctcgagc tactatagag ttagattaag ac

32

<210> 8

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:synthesis

<400> 8

tatgatetee tggtggte

18

<210> 9

<211> 18

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthesis

<400> 9

gtcatcactt gtgattcc

	`\ *	

12	1	0>	1	0

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthesis

<400> 10

acagettetg ceatetteet c

21

<210> 11

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthesis

<400> 11

agaaggttcc acgtagtcca c

21

<210> 12

<211> '21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Synthesis

<400> 12

ccatacgatg ttccagatta c

		þ	
	.~		
			•
i di			
			•
	*		

<210> 13	
<211> 21	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<pre>&lt;223&gt; Description of Artificial Sequence:synthesis</pre>	•
<400> 13	
acgatggcgg caatggcggt g	21
<210> 14	
<211> 21	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
1210/ At Ulticial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:synthesis	
<400> 14	
accatggagg accaagcagg t	21
accategeage accaageage t	21
<210> 15	
<211> 21	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
<223> Description of Artificial Sequence:synthesis	
2000 Ipoton of in citiotal boquonoc.synthesis	
<400> 15	
ttaccctcag cagcctgtca c	21

		,		
				. ·
			ï	



∕n 1	Λ.	10
<21	いと	16

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:synthesis

<400> 16

gcgccatccc tgcaggccag g

21

<210> 17

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:synthesis

<400> 17

cacacttcag aaaaagtacc c

21

<210> 18

<211> 103

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 18

atggcggcaa tggcggtggc gctgcgggga ttaggagggc gcttccggtg gcggacgcag 60

gccgtggcgg gcgggttgcg gggcgcggcg cgggggcgcag cag

			į į	

<211> 200

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 19

gtcccggacc tcaggcccag ttcagtgtac ttcccctctc tacttcctcc ctccagtccc 60

ttctccatcc ctcccttttt tggctgcccc ttgcctgcct tcctcgccag tagcttgcag 120

agtagacacg atgacacctt ttgcaggcta aaaaggctga gagtggcact atgtgcagtg 180

agccaccatg gaggaccaag

200

<210> 20

<211> 69

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 20

caggtcagcg ggactatgat ctcctggtgg tcggcggggg atctggtggc ctggcttgtg 60

ccaaggagg

69

<210> 21

<211> 57

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 21

ccgcccagct gggaaggaag gtggtggtgg tggactacgt ggaaccttct ccccaag 57

<210> 22

<211> 145

	•	
	-	
		•
		. 1.1



<2.	12>	DNA
ςζ.	LZ>	- DNP

<213> Homo sapiens

<400> 22

gcacceggtg gggcctegge ggcacctgeg teaacgtggg etgeateece aagaagetga 60

tgcaccaggc ggcactgctg ggaggcctga tccaagatgc ccccaactat ggctgggagg 120

tggcccagcc cgtgccgcat gactg

145

<210> 23

<211> 75

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 23

gaggaagatg gcagaagctg ttcaaaatca cgtgaaatcc ttgaactggg gccaccgtgt 60

ccagcttcag gacag

75

<210> 24

<211> 79

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 24

aaaagtcaag tactttaaca tcaaagccag ctttgttgac gagcacacgg tttgcggcgt 60

tgccaaaggt gggaaagag

79

<210> 25

<211> 63

<212> DNA

		<b>7</b> .€
140		
*		



.0 4 0.	**		
<213>	Homo	sabi	ens
	11040	oor.	~

<400> 25

attetgetgt cageegatea cateateatt getaetggag ggeggeegag ataccecaeg 60

cac

63

<210> 26

<211> 71

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 26

atcgaaggtg cettggaata tggaatcaca agtgatgaca tettetgget gaaggaatce 60

cctggaaaaa c

71

<210> 27

<211> 20

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 27

gttggtggtc ggggccagct

20

<210> 28

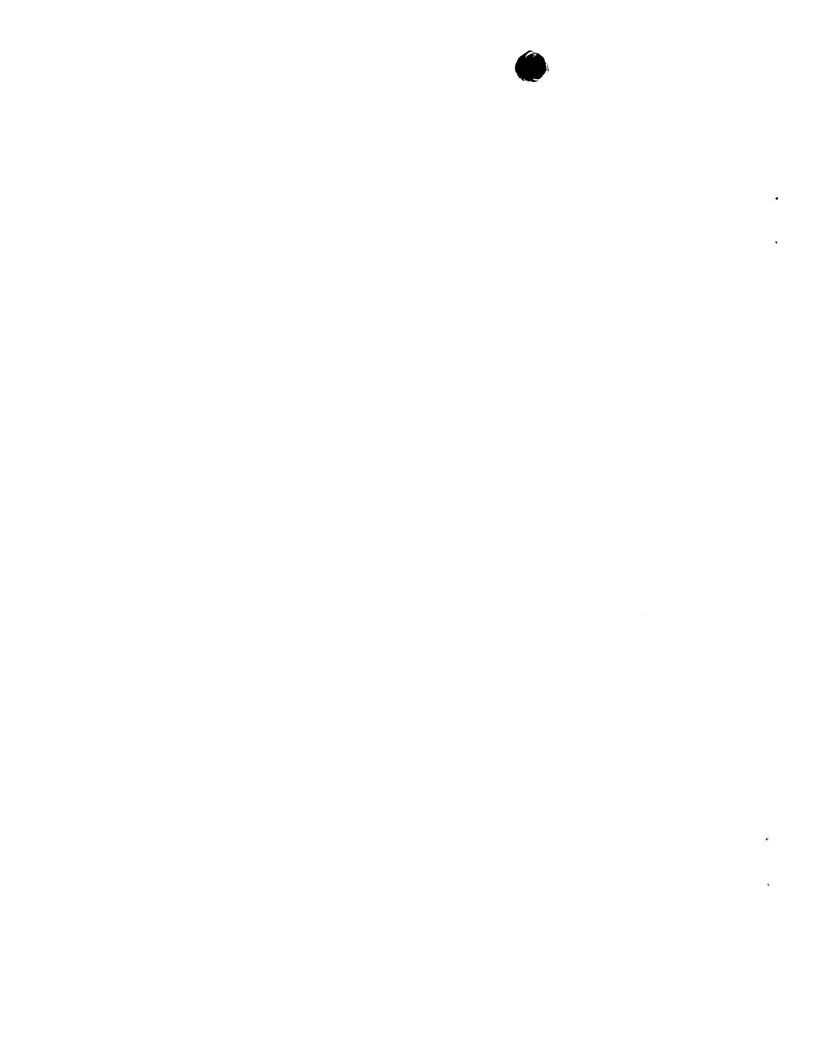
<211> 92

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 28

atgtggccct ggagtgtgct ggcttcctca ccgggattgg gctggacacc accatcatga 60



tgcgcagcat ccccctccgc ggcttcgacc ag

92

<210> 29

<211> 175

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 29

caaatgtcct ccatggtcat agagcacatg gcatctcatg gcacccggtt cctgaggggc 60

tgtgccccct cgcgggtcag gaggctccct gatggccagc tgcaggtcac ctgggaggac 120

agcaccaccg gcaaggagga cacgggcacc tttgacaccg tcctgtgggc catag 175

<210> 30

<211> 137

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 30

gtcgagtccc agacaccaga agtctgaatt tggagaaggc tggggtagat actagccccg 60

acactcagaa gatcctggtg gactcccggg aagccacctc tgtgccccac atctacgcca 120

ttggtgacgt ggtggag

137

<210> 31

<211> 96

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 31

gggcggcctg agctgacacc cacagcgatc atggccggga ggctcctggt gcagcggctc 60

•

ttcggcgggt	cctcagatct	gatggactac	gacaat			96
<210> 32 <211> 93 <212> DNA <213> Homo	sapiens					
<400> 32						
gttcccacga	ccgtcttcac	cccactggag	tatggctgtg	tggggctgtc	cgaggaggag	60
gcagtggctc	gccacgggca	ggagcatgtt	gag	16	·	93
<210> 33 <211> 72 <212> DNA <213> Homo	sapiens					
<400> 33						
gtctatcacg	cccattataa	accactggag	ttcacggtgg	ctggacgaga	tgcatcccag	60
tgttatgtaa	ag					72
. <210> 34 <211> 98 <212> DNA <213> Homo <400> 34	sapiens					
	tgagggagcc	cccacagctg	gtgctgggcc	tgcatttcct	tggccccaac	60
gcaggcgaag	ttactcaagg	atttgctctg	gggatcaa			98

			· (-)
	•		
			•,,

<210> 35

<211> 195

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 35

gtgtgggct tcctatgcgc aggtgatgcg gaccgtgggt atccatccca catgctctga 60 ggaggtagtc aagctgcgca tctccaagcg ctcaggcctg gaccccacgg tgacaggctg 120 ctgagggtaa gcgccatccc tgcaggccag ggcacacggt gcgcccgccg ccagctcctc 180 ggaggccaga cccag

<210> 36

<211> 290

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 36

gatggctgca ggccaggttt ggggggcctc aaccetetec tggagcgct gtgagatggt 60 cagcgtggag cgcaagtgct ggacgggtgg cccgtgtgcc ccacagggat ggctcagggg 120 actgtccacc tcaccetgc accettcage ctttgccgcc gggcaccccc cccaggctcc 180 tggtgccgga tgatgacgac ctgggtggaa acctaccctg tgggcaccca tgtccgagcc 240 ccctggcatt tctgcaatgc aaataaagag ggtactttt ctgaagtgtg 290

<210> 37

<211> 66566

<212> DNA

60

<213> Homo sapiens

<400> 37 atggcggcaa tggcggtggc gctgcgggga ttaggagggc gcttccggtg gcggacgcag gccgtggcgg gcggggtgcg gggcgcggcg cggggcgcag caggtaggat ggggtcgggg 120 cgtccccgcg gtaggtgtcc gcgcggccgg ggtgtcctcg tgagggtgtc cgcgcggcgg 180 tggccagggt gtccccgtgg gggtgcccac gcgggggtgt ccacataccg gcctcttggt 240 ctagtcttgc tcaggagtcc gggctgcttc tagccacaag tagccccctt cccaggtggg 300 gaaactgggg ctgggtgcct tgtctaaggt cctgctgtgc tgactgcacc tgtggtctcc 360 cagagetggt atcccagtaa caactacagt tetgaagatg atgatateec aceteegag 420 gtcaccaggc accggcccca ctggccagac ttcccaactt ctcccagac ccctagactc 480 tagaggttag aggctgcaca gagcaatggg aggatacaca ctcgtcctcc tggagcccct 540 gaagaacagt taactaaatc aggacaataa tcataactga gcactcgaag cagaggctgg 600 gtgtctggtc actcaggaca gttcaagcct catcctgtag gacagactcc cctagatccg 660 accagagege caccatatet gttatgtgtg gecagtttea ttecatgeae gacaacatgg 720 tececeacea tgeagggge ecetegacee ageeeetgg atgettgtga cagegageag 780 ctctcccac aggcagtgag tgtagagggg tgtaaggacg gggtcagggc tccttcccag 840 ggatggcggc tatgggaggc atggtggctg gccctctgcc cgcggtggac tcgggaggga 900 gggctgactg tgtgtgtgaa tgggcagagt tggtgctatg gaggttttgg gggtctccag 960 gacggagggt ggcccaacag agttctggga ggcagtcacc acctcgtggc cttgctgaga 1020

		<b>,</b>	

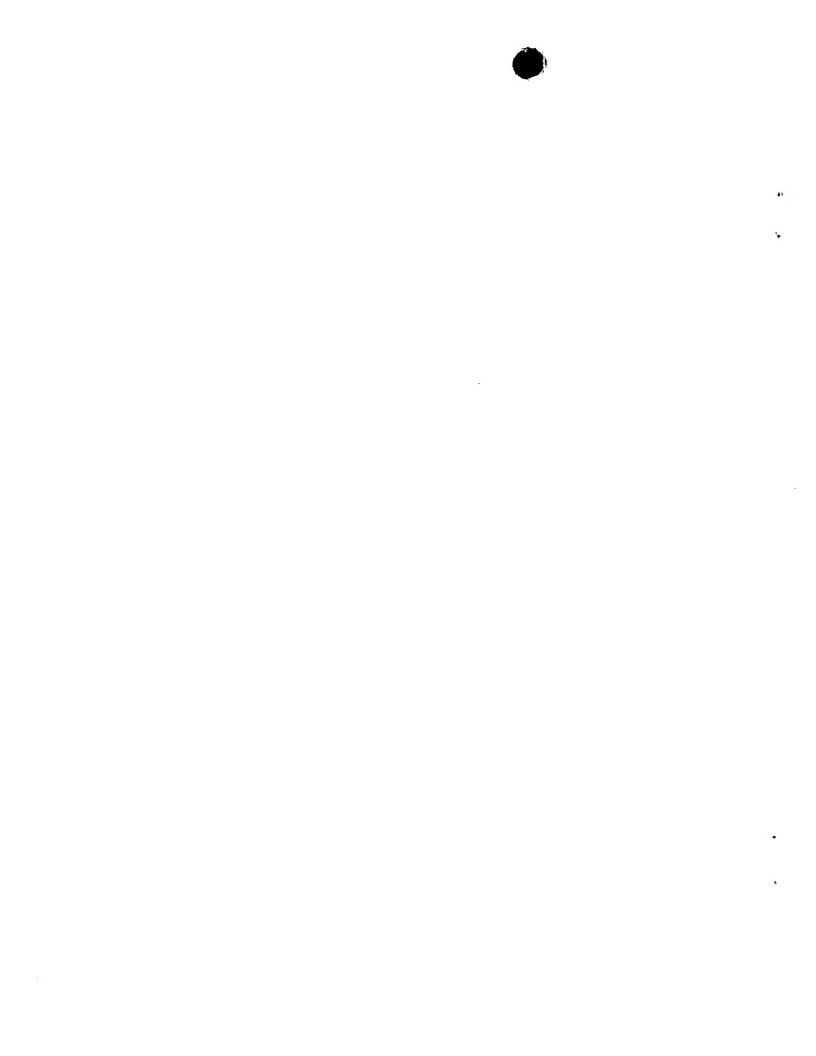
cctggaaccc tcagccaggg cactccatct ttcaaagctt cttggctgca tgcgtcaggt 1080 gggcaagete aggaaggtta aatgeaeeeg tgetggegga gteeeataaa aggggatteg 1140 gcatcaaaag gaggaaaaag gttcaaaggg catttatcat ggggttcaga atcacggatg 1200 tgaggggcgg tagtggggac aacagacaga aaagcttccc cttcccatac tcacagtcca 1260 gacacggcaa tagccaaatt ccaaatttct aggtattctg gactcagaat ggggaatatc 1320 atacgagact tagggggata atgcccttat cttcctattt taagggaaag aacaaactga 1380 accttctatg caaaatagga tgatgatcct ggtcctccca gtaagaaata aaataagtag 1440 tetecaggea tteettteeg ecagaggage aactgtttt taaatageee tttegtgeee 1500 1560 agacagtgtc ttgctctgtc gcccaagctg gagtacagtg gtgcgatctc agctcactgc 1620 aageteegee teeegggtte aegeeattet eetgeeteag eeteeegagt agetgggaet 1680 acaggcatct gccaccacgc ctggctaatt tttttgtat ttttagtaga gacgggattt 1740 cactgtatta gccaggatgg tctcaatctc ctgacctcat gatccacctg ccttggcctc 1800 ccaaagtgct gggattacag gcatgagcca ctgcgcccag ccgagtcatt ttttaatact 1860 actgcatgtg agttaacaca atcattccca aattgaagtt ttagatgggc cctcaaaatt 1920 tttaggatat ggttttccta caggtttata ttgaaagtat ggggtatctc ctattactcc 1980 tcttttatt tgtcttaaag gagaaaggga gaggccagag accaaatgtc cccatttccc 2040 tatagetaat etetetggaa gacaageage eeagaettga gettetagat ggatacaace 2100

		ì	
• )			4,
			•
			r.

aggtgcatgt ccaaggcaca gaggagggta tttataaccc atagtaacat taaatgcagt 2160 geetteteet ggetgagegg tgeaaeggte atetgtagtt eeaggeatee acacactate 2220 gttagtatag atttctgcag gagcatccat ccaggtgaga ggtcgaataa gtggaggaaa 2280 aggeacataa geecaataag aataattttg tgtageaggt aaateagttt aaggggaaac 2340 tggtgagaca gaaagtgtaa ggaagataat tattaaataa aacctattgt aagtgagatc 2400 cagtgctgaa ggaggaagag aagaacagag ggatgttatt ttcaggctaa tagaaatggt 2460 gagattttta ggttcgtaag gagaaaaaga taattaggag aagtgggatt agttagaggg 2520 gtttacattg ccattaggga ggattgaacc agacccattt tgatttggca tgccagtttc 2580 tgaggagtcg gtacagatct catcaggtat gagggcagtc tctgacgcga acgtctcttc 2640 ctcgtggttt ttattgtcag tattcacacg aagtttaagt ctcctagtgg gcacccagac 2700 gggattgacg atctcctggt aaaacacaag cataccctct tccccacgtt ataattgttc 2760 caggttccca ggtattggtt tgggagtttt tccatgacac tggcttgcct tcgtttaggg 2820 agaatttttt gcctgtataa tggcatttag ctgcagtcag agtattgttt ttaggaacat 2880 ttagaaagct taaacaatgc taaatataat tgggagtggg gagtagttaa attatgcttt 2940 taaaccagcc ttgtcttctt ttacagtaac ttgaagaggt ttagtaattt tttcacgttt 3000 tggaccgaga ccgagtctgg aaacaaaccc catgttttcc attatatgtt gactgggagc 3060 actgtaaaag ttatgtggaa tattaatttc agccccaatt tgtgccagca aatctctgcc 3120 ccgaagatta atggggatgg gcatgatata aggctgaatt gttccctttt gaccatcagg 3180

		, t		,		
						<b>\</b>
					,	
•						
						•1
				·		, A

gccagtgcaa gccaagataa atgtgctctg gtgaacttct tcagcttttc taacaccttc 3240 tagtttcatg ttagtgggat gtttaagcca ggaggaaggc cataaattag aggaaataat 3300 agaaacatca gccccagtat caactaggcc ctcaaccttt tttccttgaa tgtgtatggt 3360 gcaggtaggc cattgtttag aaattacatt aatccaataa gcggcttttt caccgctgga 3420 gcccatccca gggccccatg tcttatctcc tttgtttaaa acaatgttag gtagtaaaag 3480 taattgagca attgactcac tggccggaat ggaaacagga actttggcag acaccataag 3540 tttacataag tttaatctca tcagaggaat cagaattaat gagactagta tgaactatga 3600 tacctttagt atcatgaggt ggatgccctg cctaacacca ggcccaccga accttgaggt 3660 aaagggccag tgacccccat ggggacaatt aaaggcaaag aattaggtag taaatttaga 3720 ggaatggtac tacagagatc gaccgccctg ctgcctactg tggaggtaga caagcattgt 3780 actgagacag aagaagaggc tgggacccat ctggattggc tgtaggtaaa tttttttgtg 3840 ctgggggctg cgttgggact gcttgacgca aaaacacaac attggtctga gtccgaggtg 3900 tcccatttga tattggggcc tgggactggc cttgcttcct gtttccctgg ttctgtggca 3960 agggattttc atctatatca gactgagtgg caagtacttg cccaatgttt acccttacga 4020 caacgcaggc aaacagtagc aggagcattt ggccgtgttt gttgagccgg cttggccgct 4080 tttaagtttt taacagtgta gtttttttgg gtatgaccaa gttggccaca attatagcag 4140 gctccaagaa aagaatcagt cgagccagtt tggttgccgt gcttcatggc cggtgcccac 4200 agaatagete tgtgggtete egateeaaeg eetteacaag etttaatata tgcaggcaae 4260



acctcatgat caggtaaatt ttgacgtagg atggaatgca cggccatttt acactcatgg 4320 ttcgcatttt gaaaagctaa catatgaaga agaatacctt gagtgtgctc atcagagaca 4380 gatttttcaa cagcatcttg taatttagct aaaaaaatcaa gatataattc attgtgaccc 4440 tgtttaacaa tagtaaaaga aacagaagct tggcctgggg tgcgtaattt atcccaagct 4500 ctcatacaca cctttgttac ttgttccgtg gtgagagcat caaagcctaa atgagcagta 4560 gtatcagagt aattatcgga gcctgtgagc tgagcctgag taattggaat gccatcagcc 4620 cgatttagct gagcctgcag gcgggcctcc tctgaccacc aggtatggaa ttgtaaatgc 4680 tgagatggag ttagaacagc ttttgccaaa aggtcgcagt ctataggaag caaaatgacc 4740 teggtacaaa gagtetgtaa taegttttaa catatggaga agtaggaaca taetgagtae 4800 aagcatcctt gaattctttt aaaaaggtaa gattgagcgg cgtatatcga cacacttgta 4860 ccccttgagc attaggaggt tccagcatga ccgaataagc ccacgcctct aatctacttg 4920 tttgttttgg cgtaataagc attgcatgaa agtttcaaga gcaggcacat gagatagagt 4980 cggcatagaa gtgacaggaa aagtatgtat agataagaga aactgagatt gacggggtcg 5040 gactggtata agagtgtgag aaaggggcat tgggggagca gaagaggcag aagcatactg 5100 gtgattactg gcccagtcct gcacaaccag agtggcaggg gtgtccctgc atgaagaagg 5160 gtacagagaa gcaggttgag tggatggcaa agtgaccggt tgagggacca aaatgatagg 5220 agggtgaggg gctgtggtgg atgggggggg gcctgcagaa ttacaggtaa attgtagttt 5280 ggatggctcc ggaggcaaag actgtaaagg tttggagagg gaagagttag catagatatg 5340

\*\*

ı

...

gtcctgggct gtctgagttg gggccgcagg agctacaagt gtcggctctt cgtgaaaaga 5400 aataagatca tcagggggtg atgttaagcc aaagtcactg gagttagata ttgaatcctc 5460 agtatcgtca ggtgggggag gagtaggcaa agggaggggc tgagcagata atgaaggccg 5520 agtgggagag gaaagctgag gaagaggtag agggtggcca gattcagaaa actgtggtaa 5580 ctgcagggtg tcacgggatt ggtatgtcat taggatggca cgtaccaagg cccaatcacc 5640 ccaaacagtg acaggaacat aattteetgt tgggaccagt teteggaatt ttgcaccaac 5700 atgateceat agttecaeat etaaegttee etttteagga aaceaaggae agtgttette 5760 cactgoode aatagggtga coatatttto catgggaacc cgaactcooc cattttaaca 5820 ggaatttaat atagcagaga taagcataat gtttagactc tgcgtgaccc atagttaccc 5880 cggagaatac acagacaact caccaatcgt tggggagcca aacaagcatt tctgtggact 5940 ggaccgatga acatttctcc gcacctacca aagggaatcg ggttcccaca tgcacttagg 6000 aaaaagaaaa ccacgttggg cgccagatat tgggggaacc tgcccctaat atttcaacgt 6060 acgttettte tatttetgt aagtgteage eggetgagaa atgaagagaa agagtacaaa 6120 gaggaatttt acagctgggc tgctgggggt gacatcacgt atcggtagga ccatgatgcc 6180 cacctgagcc gcaaaaccag caagttttta ttaaggattt taaaagggga ggggttgtgc 6240 caatagggag taggtcacaa agatcacatg cttcaaaggg caaaaggcag agcaaagatc 6300 acatgcttct gaggaaacag gacaagggca aaatcagaac tcctgataag ggtctatgtt 6360 cagctgtgca catattgtct tgataaacat cttaaacaac ggaaaacatg gtttaagagc 6420

		t		
		·		-
	.>			
				,
			•	•
				*

agagaaccag tctgaccaca aatttaccag gacggagttt tttccccacc ctaataagcc 6480 tgagggtact gcaggagacc agggcgtatt tcagtcctta tctcaaccgc ataagacaga 6540 cacteceaga gtggcegttt acagacetee eeccaggaat geatteettt teeagggtet 6600 taatagtaat atteettget aggaaaagaa tttagegata teteteetae ttgeaegtee 6660 atttataagc tetetgeaag aagaaaaata tggetetttt tgeetgaeec cacaggeagt 6720 cagaccttat ggttgtcttc gttccctaaa aatcactgtt attctgttct ttttcaaggt 6780 gcgctgattt catattgttc aaacacacgt tttacaatca atttctacag ttaacacaat 6840 tatcacagtg gtcctgaggt gatgtatatt atcagcttat gaagataaca ggattaagag 6900 ataaagacag gcataagaaa ttataaaagt attacttggg ggcccaggcg cggtggctca 6960 tgcctgtaat cctagcactt tgagaggccg aggcagccat atcacaaggt gaggagatca 7020 agaccatect ggetaacatg gtgaaaccet gteteteetg aaagtacaaa aaattageea 7080 ggtgtggtgg cgggtgcctg tagtcccagc tactcaggag gctgagacag gagaatggtg 7140 tgaacccagg aggcggagct tgcagtgagc tgagattgtg ccactgcacc ccagcctggg 7200 cgacagagag agaatctgcc tcaaaaaaaaa aaaaaagaaa aaagtataaa agtattactt 7260 gggaattgat aaatgttcat attgaaatga aatcttcact atttatgttc ctctgccacg 7320 getecageca gtecetecat teggggttee tgactteetg caacacaggt gtgagecact 7380 7440 gttaaccagg ctggagtgca gtggtgctat catagctcac tgcagccttg aactcctggg 7500

		,
		.:
		v
		•
		•

ttcaactcac cctccagcct cagcctccct agtagctggg actgtgggcc ctgcagtttc 7560 tccttttaga gtaggaagac ctgaactgtc ccaggcttgg agtgggtggg cgatgcagcc 7620 cctgaacagg agccagaatg acaacacctg ctgccaggaa agagctctag atagagcagc 7680 catacaggag ggcccctgag gtggcaccct gaggtggcca gcctgcctgt gggtgcacat 7740 tttgggggac ccttccactt gccctcactg gtgcagtgct gcattctctt gggccttgct 7800 atgagetetg ggeteetget etttgetgge etgtaceagg eagtgggtte aaagaggage 7860 agaaaattaa tggacaatat gtcagaaggc agaggcaaga cagacacttg ctggggccaa 7920 gccctgcagg tggagagggt atgcctggct aaagtgggtg aaaggcaagg ttatgaggtt 7980 ctccaggaca ctggagtgca caggtggtgt gtccccaggt aacgcctgcc acccagccct 8040 tecteccaea gaacageate tgeectaeee acetttgagg tactttgggg tectteette 8100 ccagcagget acccaagece ttccaagtge ttaaaggeag atttcctatg cttgcaaacg 8160 actgccctat gccagtgttt atcagcccga gagggctcct gggtgtgcac agggggggag 8220 caagetgeec aagataagea catecataca gacagetget caecetgeet gatageagae 8280 agagggggca cagtgcgagg ctgcagggca ggatgaccta acaagggccc tgctatggca 8340 acaagaagga caggcacctg ccatggaagg tagggacgtt ctgagcaaag cttccggcta 8400 ccaggcagct ggaggagaga gatgcttctc catcagcagg ttcatgctcc ccgggggacc 8460 tggtggcatt ttctccctga ccagcagtcc ttggttctct agacttatat taaagccatt 8520 agaataattt acaacaattt aggcctttcc agagcccttg agttgaatta ggaattgagt 8580

			•
			•
			•

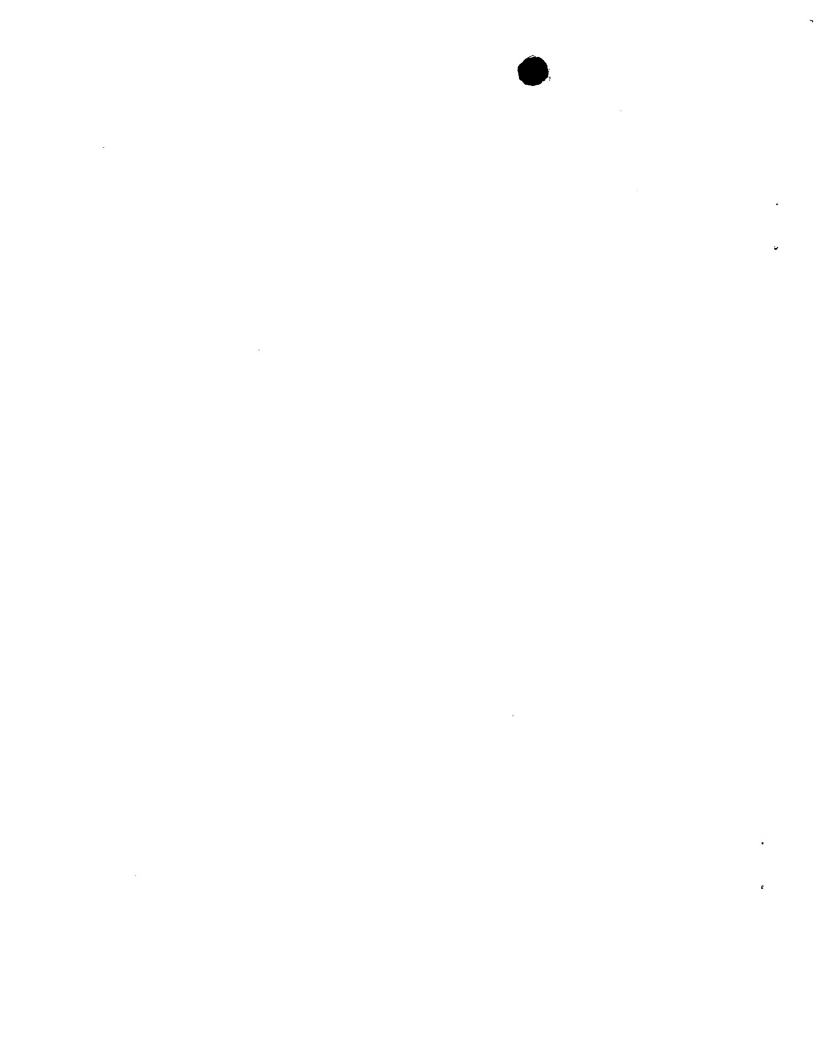
gtgctttgga ctggctgttg gaaccgagtt gtggctctgt cagttcccgc aggtgcgcac 8640 acatctcacg tgcactcaga ggctggctgc caggtgaaag agtgggtggg tttggttgtg 8700 gggcaggctc gctgcaggcc atggcctgag tgcctggatg cagcttccca agctttctca 8760 gctgtgagcc agggctcctc taggctccag ctcttgtatc ctttaggagt gcatgttcta 8820 gacctgtctg tggggcatct gcagggccag ggtgtggaga gacatgacac tccaagtaca 8880 ctctctgcag ccttgcctgc ctaggaaggt ggaggtggct gcaaagataa gtgcagcctt 8940 ctcatggcag acgctaggct ctgatggagg tgttgggcag gttgcccagc cttgtatgac 9000 agaccetget etgateatgg aacctettgg cettgtetga ageagegace ggetecagat 9060 gctctgggag ggtggtgctt ctcatctggg caggctcgtg tctgcagagg ggctgagggc 9120 actacttgtt ttatacccta gagtcttgtc atcagtcccc accctgccct caccccagca 9180 gactgatgac ttgctattat ttcttccttc cttcagcagg gagttggctg gtgcctggtg 9240 ctgggtgtcc cggacctcag gcccagttca gtgtacttcc cctctctact tcctcctcc 9300 agtecettet ceatecetee ettttttgge tgeceettge etgeetteet egeeagtage 9360 ttgcagagta gacacgatga caccttttgc aggctaaaaa ggctgagagt ggcactatgt 9420 gcagtgagcc accatggagg accaaggtga ggcgacacca caaccagccc aaaaggaatt 9480 ccagggatga aacctgagec caggcagete teeetgtgee cagggtgget teeeteetag 9540 ctgactgcag ctgggcacac caagaccctg gctgtgtgca ctggccagct gtgagggaca 9600 ggggctgctt gtgcttttat tcttttttt ttttttttt ttgagacgga gtctcactct 9660

		; g	
			· V
			٧
		g.	

gtctcccagg ctggagtgca gtggcgtggt atccgctcac tgcaagctcc gcctcccggg 9720 ttcacgccat tctcctgcct cagcctcccg agtagctggg actacaggcg cccaccacca 9780 tgcccggcta attttttgt atttttagta gagacggggt ttcactgtgt tagccaggat 9840 ggtctcgatc tcctaacctt gtgatccacc cgccttggcc tccaaaagtg ctgggattac 9900 aggegtgage tacegeeect ageetgtget tttattettg etcaettgtg aeggagggea 9960 gccttcacaa ctgaaaggca cgtggacttg agaatgtttt agtccacctt ggtggctcat 10020 gcttgtaatt ctagcacctt gggaggccaa ggtggaagga ttgcttgagg ccaggtgttt 10080 gagaccagec tgggcaacat agccagaccc catetetaca aaacaaaaaa atttagetgg 10140 acgtggtgat cggtgcttgt agtcccagct attctggagg ctgaggctag aggatcactt 10200 gagcccaaga ggtagaggct gcagtgagct gtgattgtgc cactgtgccc ctgtcgtggg 10260 ggcccttccg ggtctatgtc ccagccctgt gctgaccgtg ttccttctca cctttcatcc 10320 ctcccccaag cagggcagtg gactacaatc ttctgggtga cagagtgaga tcctgtctca 10380 aaaataaata gaataaaaa gaaaatatct tagttctgtg tctggctgag aacactgggt 10440 gaggtttgag ttcagagtgg ttggtatggt gtgcgtgtga ttttgcaaag atgatcacac 10500 acgcccacgg ccaacctcac caccatatgg cttggtctct ggatttgcac agactatgtg 10560 tatcgagtca ctctttctgc tctgttgtgt ggtgtcttgt cacccctgac catcacagaa 10620 tggagtgtcc aatcctgata aaattgatcc tgtaccacgt ttaaccagac agacagtccg 10680 tcccacctct catcccttct ctcagcaggt cagcgggact atgatctcct ggtggtcggc 10740

			•
			¥
·			

gggggatctg gtggcctggc ttgtgccaag gagggtatgt attctgtata cttcgtggca aggectegaa gettttaggg eecetagaga gggtggtget gteeagaaaa egteeatgag 10860 caaaatgcgt tgcctccctg ctggggtcac cccagtggcc tctgtgttgt ggcttgttcc 10920 ctgccactct ccagctgtct gctgtaccca gcggccgccg tggcacttca tggctgaact 10980 gccttcctca gctccagccc tccagctctt ctgctttact cacagtgaca gccccaatcc 11040 gactagtete ageteceace acteacacee teegtggget ecceaettte etteacgtge 11100 ttctggacag tcctctctt caccttactg tggctgtcac cctgcctgcc tgctctctgc ccctgcccgg ctagctgcga ggctggagct gcaccctcct gcttgtccct gtccttgttc ttagtgctgg tgccttcccc cagggtccat ggtcagttct gctgggtgag tcttgtactt ggcctggcac ccattgagta aagatgttgg gcgaacgggc tggacccaga ggtgtccaga 11340 gatgacactt tgcagttctc tgctaaccca cgtgatgcac aggccaccag cactttgcca gactetgtge cetgetgtag gagtteetgg tetgetetgg ceatgtetae acaatgataa 11460 gagggcagtt gtggtgaatg gggagggaag gggatgagag ggaggtgggg ctgaaatgag 11520 agggagttaa ctgggcactt tggccctgaa gctgtgcttc tctgatgtcc agtattgggc 11580 tctagaagca tacatggtgt aaaagaaatc cactactctt gctctgtggg ggccggggag 11640 tgtgtaggaa cctgggaagt ctcctggcct attggggatc cgcagaggca cccaggatca 11700 gtgccacact gtactctcag aaccactccc agaaacgatg gcgcaggcag ccacgaggcc 11760 tagtgctgtt ccttttagca gaccgggcac ctgggctgtg cgttcactcc catgctggga 11820



gtgaccagct gcagagacct gagtcccctt taatccggaa tgtggacagc tcctgggtat 11880 gtctccgcct ttcatgagag tggcatttcc ctgcagagga tgacgtggtt ttgtggcttt tttgagatga actgtaccta tcaaaatggg caacctgatc attcttatgt gtgcatgtgt ccatgcagcc agtaccgcag tcaagattgg cgagtgtgtc ctccaccccg ttagtctgcc 12060 agggctgccg taataaacag actgccataa cagactgggc ggctgaaaca acacatgctt attgtctctc agttctggag gctagaaatc atccaggtgc gggcagggct gatttcttct 12180 gaggcctctc cgttgggctg tagatggcag ttgtcgtccc tctgtgcatg tctatgtcct aatctctacc tgtacctgtc ctaatggatc aggtggatgc cctcttattt tgttggcttt 12300 ttattggaga cagggtcttg ttctgcctcc caggctggag tgcagtggcg tgatctcagc 12360 tcactgcaac ctcaaactcc tgggttcaag ccatcctcct gccttagcct cccaaaatgc 12420 tattacaagt gtggccactg tacctgtata tggcctaatt ttttttttt tttttttgag 12480 atggagtete getetgttge ecaggetgga gtgcagtggt gtgateteag etcaetgeaa 12540 cetetgeete cegggtteae gecattetee tgteteagee teeegagtag etgggactae 12600 aggegeecae caecaegeee ggetaatttt ttttattttt agtagagaeg gggttteaet 12660 gtgttaacca ggatggtctc aatctcctga cctcatgatc caccacctc ggcctcccaa 12720 tacctctttt tttttttgc aagcgagtct tgctttgtca cccaggctgg agtgcagtgg 12840 tgagatettg geteaetgea acetgtgeet tetgggttea agegattete etgeeaeage

		1		
				٠
				<b>₩</b>
	*			
		i)		
			4	
				•
				••

ctcctgagta gctaggatta caggcgcctg ccaccacacc tggctaattt ttgtatttta 12960 gtagagacgg ggtttcacca tgtttgtcaa gctggtctcg aacttctggc ctcaagggat 13020 ccgcctgcct cggcctccca aagttctggg attacaggca tgagtcaccg tgtccagcca 13080 acttaattac ctttttgaag accetatete taaatacagt cacattetga agtgetaggg 13140 tttagggett ccacataggg attttgaggg gatatggete ageccataac accecaacat 13200 tttctgaaac cttggcagtt ccttccggct tcccccactt ctgcatccta ggcaaccagg 13260 catgtgctgt ctgtcactat agtttgcatt ttctataatt gcgtataaac ggaatgctgc 13320 tgtatgtcat cttcctcttc tggcttcttt cactcagggt aatgaccttg agactcatct 13380 tcgttggcgc gagtgtcgat ggtttcttgc ttttcattgc tgagtagtgt tctgtttatg 13440 gctgtgccgt ttcgtgtacg tgttcccctg tagctggaca cttgaattgt ttccaccttt 13500 tggccattgt ggacagtatt gctgtgaacg tctgtctgtg tgtttgtgtg gatatatgtt 13560 ttaaattatt ttgggtaagt gcctaaaaat ggaccaactg gatcgtgtgg tatatctctt 13620 atttaggtat tttttcattt cttttagcag cattttgtag tttctttttt actcaagttt tttttttta ttaaaaaaa gaaagatgag ggtctctctg tgttgcccag gctggtctca 13740 aaateetggg etcaaatgat eeteecaeet tggeeteeca aaacgttggg attacaggaa 13800 tgagccacgg tgcctggcct gtggttttca atgtctacgt ctttcacata ttttatcaga 13860 tacatcccta agtgtttcat atttttagaa tagttttatt gagatatacc tcacattacg 13920 tatgcatttg tcccttggta cccgaggacg actgggttca ggaactcccg ctgttagcag 13980

•	

aatccatgga cactgaaatt tgtgcatact ggagtcaggc agttggccct gaagcaccca 14040 cagatacaga gtcagccctc tgtatatata gttttgcatc ctatgaatac tgtttttttc 14100 14160 gtctcatgtg ttgcccaggc tgcagtaaat ggtgcaatct cggctcactg caacctccac 14220 ctcccgggtt caagcgattt tcccacctca gcctcccgag tggctgggac cacaggcgcc 14280 accatgccca gctacttttt gtattttttt ggtggagaag gtgggtttcg ctatgttgcc 14340 caggetggtg ttgaatteet gageteaagt gateegtetg ceteageete ceaaagtget 14400 ggattacagg catgagccac catgtccagt ggagtactgt atttccaatc cgagtttggt 14460 tacagatttg gaacttgctg atatggagag ataatatata tattttttg agaccgagtt 14520 tegetettgt cacceagget ggagtgeaat ggeacaatet cageteactg cactetecae 14580 ctcctggatt caagcagttc tcttgcctca gcctcccgag tagctgggat tacaggtgcc 14640 tgccaccacg cccagctaat ttttgtattt ttagtagaga cggggtttca ccatgttggc 14700 caggetggte tegaacteet gaceteaggt gateegeeca cettggeett ccaaagtgtt 14760 gggattacag gtgggagcca ctgtgcccgg tcaagggatt atatttattg aaaaaaaatc 14820 catgtatgag tggacctgtg cagttcaaac ctgtgttatt caagaacatt ttagtttctc 14880 cccaaaatac cctgtaccca ttggcagtca gtctcttccc ccctctcccc agcccctggc 14940 aaccactaat ctactteeta tateegtgga tgtgtetgtt etggacattt eagetgtttt ttggttggtt ggttgtttgt tttcagacag ggtctgactc tgttgcccag gctggggtgc

			ļ.	
				٥
		a-t		

agtggcacca tctcggctca ctgcaacctc ggcctctcgg gctcaagcaa ttctcccacc tcagcctccc gagtagctgg gattacaggt gtgcaccacc acatccagct aattttttgt atttttagta gagacggggt ttcaccatac tggccaggct ggtcttgaac tcttgacctc 15240 tcaagtgttc cacccacctt ggcctcccaa agggttggga ttaacaggtg tgagccgccg 15300 ttgttttgtt ttttgagatg gagtctcgct ctgtcaccct gactggagtg cagtggtgtg 15360 atettggete actgeaacet gtgeeteetg ggeteaaatg atteteetge eteageetee 15420 caagtagctg ggaccacagg cacacaccac tatacccgac taatttttgt acttttagta 15480 gagatggggt ttcaccatgt tggccaggct ggtcttgaac tcttgacctc aggtgatccg 15540 cccacctcgg cctcccagag tgccggtatt acaggcatga gccaccgtgc ctggcctctt 15600 15660 ttgcccaggc tggagtacca tggcacaatc ttggctcacc gcaacctctg cctcccaggt 15720 tcaagcaatt ctcctgcctc agcctcctga gtagctggga ttacaggcat gcaccaccac 15780 gcctggctaa ttttgtattt ttagtagaga aagggtttct ccatgttgag gctggtcttg 15840 aactcctgac ctcaggtgat ccacccgcct cggcctccca aagtgctggg attacaggcg 15900 tgagccacca tgcccggccc tgcactttct tgatggtatc ctttgtgcca caaaagtttt 15960 aaattttggt gaagtcctaa tttatctatt tttttccttt gttgcttatg attttggtat 16020 catagctaag aaatccaaga tcacaaagat ttacacctgt gttttcttct aagcatttta 16080 tagttcaagc tettacagtt aggtetttga tttattttga gttgetttag ggtttatgge 16140

	1		
			s
		•	
•			
			, ,

atgtacctta acttgccagt ctacccttaa aaaagcatac atctattcca cccctcctaa ccttcattct atgttattat atcatgtgtt tactgttaca tgttataaat ccatgataca 16260 tcattattat ttttgtttaa aatatactta aatcgtgtga gaaaatctca catactcacc 16320 cattgtattt ctgtgctctt cattcctttg tgaggatcca catttccatc tggtattttt 16380 cttctacctt aagggcatcc tttagcattt cttgtaatat ggctctgggg gtaatgaatt 16440 ctctcagctt ttgtatgtct gaaaacgtct ttattttgcc ttcttttttg ttgttgttgt 16500 tttgttttgt tttgtttttt gagatggagt cttgctctgt cgcccaggct ggagtgcagt 16560 ggtgcgatct cagctcactg caagctctgc ctcccgggtt tgcgccattc tcctgcctca gcctcctgag tagctgggac tacaggcgca tgccaccatg cccgtctaat tttttgtgat 16680 tttagtagaa acggggcttc gccgtgttag ccaggatggt ctcgatctcc tgaccttgtg 16740 atccgcccc cttggcctcc caaagtgctg ggattacagg cgtgagccac catgcctggc 16800 cccccgcttt ttttttttt ttcagtactt taaaaatttt gcccctctga cttctggctt 16860 gcattgtttc cagtgagaaa tctgctacta tttttatctt agtgtctctg tagtgtgtct 16920 tggttgcttt taggattttc tcttttcatt ggccttgagt ccctccttct tcccctcaca 16980 tgtggggact tttaattcca tgtatattag gctgcatgaa gcttccccac aacctactga 17040 tgctcttttc attagaaaca tttcttactc tgcgtttcat tttggatagt ttctattcct 17100 atgttttcaa acccaccaat aaaagattct gcaacatctg acctgccatt aatcccgtcc 17160 agtgtatttt tcatctcctg tattgtagtt ttcatctcta caatccagct tgagcctttg 17220

			·

gttatatett ceatgttget eetgeactgt ttgaacatge agaatggeta gtggggeagt gagctgagga gaagggacag aggggaagct cagctgttgg gtctacgggt atgatggaga ccatgcagct gaaagtaaac cgtcacccct tctgcttcag tgtgaaaggc caggtgaaga tgctgcagct gatgaggctg ggccttaggg tgcgggggt ggtggaatct gcttgtgggc 17460 gggagatgtg gctatgtggc tataaaggat gaagatgaac gccctgtttg cttttcagcc 17520 tcgcttggat caaggttaaa aggccggttg tggccttctt ggtggaagaa agagagagat 17580 aaggcactgt cctccccttc ggagggtctg gggatacact aatccatcaa aaccactgag 17640 ggctgggcgt tggtgtgtc ctgtggtccc agcactttgg gaggctgagc tgggaggatt gettgagece aggaggteaa ggegtaagea agetgtgate geacegetge acaceagtge 17760 ctgggcaaca aagtgagact ctgtctcttt aaaagaaaaa agaaaaaaaa gcctttttt aaattaaaaa aaaaatcaag totacctgaa tggcctgcag ttggacccac aaaccaggta cccaagttac caggcaaggc agctgcagtt gtaccagtca gaagtccaca agatttgaaa 17940 aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa cctcaggggt ttcagtgaat gctgtgttaa cttttttttt 18000 tgagacatag tttcactctt gttgcccagg cttgagtgca gtggtgccat ctcggctcac 18060 tgcaacctct gcctcccggg ttcaagcagt tcttctgcct cagcctcccg agtagctggg 18120 attacaggcg cccaccacca cacctggcta attttgtatt tttagtagag acgagctttc actactggtc gtgaaactac agttggtcag gctggtctcg aactcctgac ctcaggtgat etgeeegeet eggeeteeca aaatgetggg attacaggeg teagttacea egeeeagtet 18300

gettgttaac ttetataagt cagatgtttg atgtgaccga gttcaagget gatacageec agagccagga caggtcgaga gctgcccatt tttagggcct cagacttcct actgggagca tcgcagcccc ttctgaacag aggtttggag aaggtgggtc atttggagag aagtgaccta 18480 aactateeta gttgaaggaa tetateettg aaagteatea ttgaaggaat teaaaaagag 18540 aaaacttaag ggaaaggaaa aaaatagttt taaattttaa agagtgggca tgtgggagag 18600 ggggtggaga tagttaagag ttataggaaa acatttccaa ttaatatgag gagaaatttt 18660 atattgggag agttcccaaa attaaatggc cacttgggaa ggcaatacat tcccagacaa 18720 aggcaccagg cataggtgaa cacttggtga ggatgttatg aaggagactc aaacttcagg 18780 taagcaggta gaacaaattg catataatat cetteetgge egggeatggt ggeteaegce 18840 tgtaatccca gcactttggg aggccgaggt gggcggatca tgagatcagg agtttaagac 18900 cagectgace aacatggtga aaccccatet etactaaaaa tacaaaaaaa ttggeeggge 18960 atggtggtgc gcacctgtaa tcccagctat tcaggaggct taggcaggag aatcgcttga 19020 acccaggagg tggaggttgc agtgagccaa gatcacgcca ctgcactcca gcctgggtga 19080 cagagetaga etecatetea aaaaaaagaga aaaaaagate etteecacae caaaagtetg 19140 tagctgtgaa aagtagctac catatagtgc aagttgagat gcataagagg tttataaaac 19200 caccctggag tcgaaggaga gagaactttt ggtagggagt aagtaggtaa aaagggaccc aaaggtctgg gatcttgaac actgaaggag gaacagtgtt ctgtgagaaa ggtttgtttt 19320 taacatgtta atttcttcaa caaaccattt gaatacttaa tgtggtccaa gctctgggcc 19380

aggaccegga acaacaaaga caaaccagga ccaaagceee tgactgacgg agttetgeag tttagttacc gagacagaca catgaacaga tagttcatca tatgtgataa ggtggagtta 19500 gggcacacaa gtgaggcatc taagcaagga aataaaaata aaaaagtatg gaatagttag 19560 aatacctgtt ttattgatct tttctgctaa ttctgacatc tgtgtctgtt ccaagtcagt 19620 ctccattgac tgatttttt ttgtcccctt tataggtgta ttttcctgct tctttgtgtg 19680 actggtaatt tttggttgaa tgccagacac ttgaatttac cttgttgggt tctgggcatt 19740 tttgtatttc tagaaatact attattgagc tctgttctgg gatgcagtta ttaagagtca 19800 gtttgatcct tttgggtctt ctgcaaaaga tttgttaggt gggtatggag cagtgcccag 19860 tctagggcta atgattctca actactgggg catgacccaa cgccccagga attatatgct 19920 tttcccagtc cagattctgg gaacaggcac tgtcccctgc cctgtgtggg ctctgtcccc 19980 tccagtcctt ccaggtggtt ctgtctggtc tcaggtagtt tcccaagaca catgcgccga 20040 tcagatctct cagattctct gggcagcccc ctcctcactg tcttctgtgc atgacctctg 20100 getgeeteag tetececeag tteteagece teteetgtge tggattetee ceatetteee 20160 cagcctgcag tgctgggtcc tggagactcc ccagggctca ccatgtttgt ttcctctctc 20220 tcaggtcctt tgttacctga catggagtac ctgaaagccc gttgtttcat gcattttacc 20280 tgggttttgg gttgcttcag ggggagggta aatctgggcc ctgctgctcc atcgtggtca 20400 ttgctctgtc acctaggctg gagtgcagtg gcacaatctt gactcactgc atcctccacc



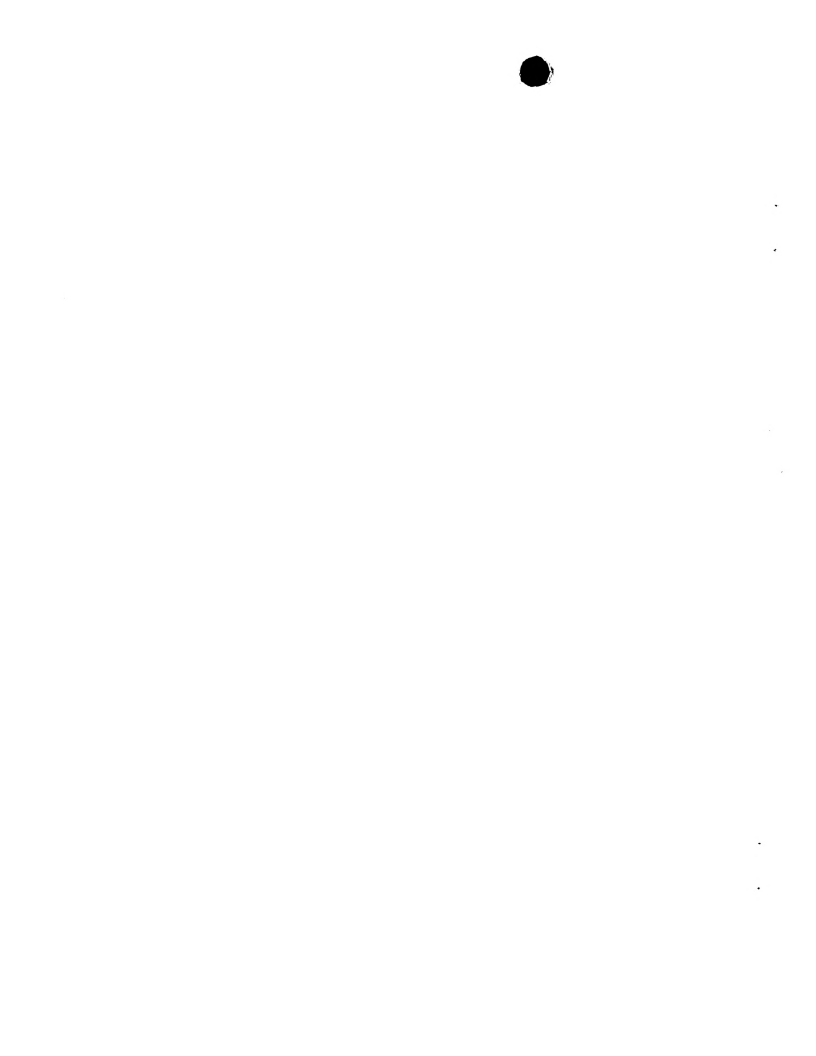
PCT/JP99/05983

tgctaagctc aagccatccc cccaccttag cctcccgagc agctgggacc acaggcgcat gccaccacac ccagctaatt tttgtatttt ttgtagagac agggttttgc tatattgccc 20580 aggetggtet caaacteetg ggeteaagea atetgeetge tgeggeetee caaagtgttg 20640 agattatagg cgtgagccac tgtgccttgt ggacattagc ttttttttt tttttttgag 20700 acagagtete getetgteae eeagtetgga gtacagtgge acaatetegg eteaetgeaa 20760 geteegette etgggtteae accettetee egeeteagee teeegagtaa etgggaetat aggeacctge caccaegece aactaatttt gtttttgtat tttttagtag agacagggtt 20880 tcaccgtgtt agccaggatg ttctcgatct cctgccctcg tgatctgccc accttggcct cccaaagtgc tgggattaca ggcatgagcc gctgcaccca gccaagcaaa atggatttta aaaatgaact cttacaaaac tttgttctaa tcttgctttc taatagccac gaatcaaaca 21060 ctttccttgg cattttaggg ttcatgagat ttgtgtgtgc cttgggaggc agtcaagtcc 21120 aaggcctgaa gtttgctgat gcagtgccca agcccgggca aatggaagct tgaaattagc 21180 cctagctaat gtttttttt ttttttcttt ctttctttt tgagacagag tcttgctctg 21240 tegeceage tggagtacag tggtgtgate tetgeteact geageetetg cetettggge 21300 tcaaacgatt ctcttgcctc agcctcccgg gtagctgggg ctacaggctt gcaccaccac 21360 acctggccaa ttttttaatt tttattttta gtggagacac gttttaccat gttggccagg 21420 ctggtcttga actcctgacc acaagtgata caccttcctc agcctcccaa agtgctggga 21480 taacaggtgt gagccaccat gcccggtcct ggctaatggt ttctgagttg gccccagaac 21540

		,	
			•
	i		
	•		
			9
			•

PCT/JP99/05983

ctgtggccct gggtggccac actgctggct gggagggcaa ctgggtggct ctgcagcggg aagtgtggtt tggagtcagg tctcggctcc tgctctgggg ctggtccacc ctggggctgc 21660 tgcgtcactt ctcctgagct ttggtgtcct ggtcctgaga gtgaggcagc gaatgcccac 21720 ctagggggct ctggctggga tgggaagggg caagggagag cctctgagtc aggagccatt 21780 cccggtgagt ggctacctgg gggatgccac ccagggatgc ttgggtgggc actgggctta 21840 tggtgaacgt gaacatgcag gggcaggtgg ggctgatgcc agcactgtga ggggtggatg 21900 gtacaaaggc tgcgggccct gagaggtctg agggctcctg cctgtgggca gcgcagctgg 21960 gtgggcagtg ccagaaagag actggaagac tcaatgcaga gccagcaggc agcgcagctc 22020 agcaggccag agcgcagagg cagatcaggg gtccctagca ttgcgcagct cagccactgt 22080 gtgggcagcc gcaggcccag gccctgccca cactcttctg gacctcacaa gccctgagga 22140 gtgcctgttc ttgagtcctg agccagctcc ccatgctcac ctgctgctct ccttatcctt 22200 ccagccgccc agctgggaag gaaggtggtg gtggtggact acgtggaacc ttctccccaa 22260 ggtaggcagc accetatggg agccgggtgt cetggggaag gaggtgggag gtgggcccag 22320 ttcctgtaca gagggcagct gacaccaaag tccttcagcc ctgctgtcca tggtttctgg 22380 acagtgtcct gtttcactca tcattacttt aaagttcttg accattatcg aaaacaactc 22440 tggccaggtg cagttgctca cgcctgtact cacagcactt tgggaagcca aggcaggcct 22500 tgatcacttg agcccaggag ttcgaggcta tagtgagcta tgattgcact actgcactcc 22560 agcctgggta acaagagcaa aactccatct caaataaata aattaataaa tattaaaaag 22620



taaaaacaac tgtttttatt ttcgagtaca gttatagaga gcagattcgt gtggcatgtc agetggtetg tgttagagtt acaaagcaac tttaaggaat tecaaacact etagaagaac agggaageet ccagcagtea cetgaacata aatteaaatg tgetetteec aegteecagg cacceggtgg ggcctcggcg gcacctgcgt caacgtgggc tgcatcccca agaagctgat gcaccaggeg gcactgctgg gaggcctgat ccaagatgcc cccaactatg gctgggaggt 22920 22980 ggcccagccc gtgccgcatg actggtaagg atctggcgcc gtggcattcc agtgcttttc 23040 ttctactctt gggtggaaga ggaagaggag gcttatcctc gatgagccct catggggagt gggccgtagg atgggtttct cagccagggg cgactctgcg ctgtctgcct cagacatttg ggaatgtctg gagacagttt tggttgtcac tggggaaggg tttgctcccc tttgcgggga 23160 geccagggat getacageca tgeacageae agecceacea agaacagtge atetecaagg 23220 23280 ccaggagtgc gggtgggagg ccgcttcagc tgagctcttc tgggaagggg accacgtggc ccagecacac ccacattggc tcagataggc ctctgcctgc agtgggtagc ctttggggca 23340 cagageaget geatetggag ageegtgggt cagageeect gttttetgtg agteeaaagg 23400 tctgcagccc tgagcctggg acaggcggtt gcacgtaggg atggatgtca cgttttgcca 23460 cctttaaaag cactcttgtt ttttgatatt tctatgaatg taccatttga atctaatagt ccatcgtgag gccctgcagc taacacctgt gttgtggatt ttacattttg tttcgtatct tcacaggagg aagatggcag aagctgttca aaatcacgtg aaatccttga actggggcca 23640 ccgtgtccag cttcaggaca ggtactgaag ctctctccgg gaatgggccg ccctctgggc 23700

** Y	
	t
	•

cttctcttgg gcgttctgtg cctggacaca cacttactta ctgtgcagag catgctctgg 23820 caggetetgg gggtteatgt cetgeteatg ggtggggatg aggacaagga geagatggga gtgactgtag gggaagggga gactgccctt tgctgctgag cagagcctgg aggtgctgcc 23880 23940 aaggaatgag tgaggccaca ttggcagaat ggccagagcc cagggctgca cagggaggag gcgcttgggg ctggaaggcc tcaggccaga gagcgtggac atagctaggc ctggggctaa 24000 tatgtggtga gggtcatccc agtggcaagc ccccaccccg tgaaccccct tcttactgca 24060 cacctccage teettgggtg tgggtgcagg agettggtge tttccgctgg ageaaatgte cctacttggt caccgttcct gtcagcccct ggggatctcc agcacagagg cctatgctcc cctggcctac aaccttctcc tggggctcag ctgccagcac agcagatgcc tgaaactggt acceptcted georgectt tetecegggg etgtggaggg gacagtggte eegeagaggt ctggtggctc tecteatgea ceatttgett ggeeceaggg egggtettee tggggettea 24360 24420 cagcaggcag cagttttgtg ctcactaaat ccaggaaagt ggagccagga agccaactgc 24480 ttgccctcca cctggacctc acaagctctc ccctatccag ggagctaagc cacattgtgc 24540 tgtggcattt ctgtgtttct ctgtggggct ctgtatcccc tggtacagtt tcctggggac ageaggetet geeeteete eteetgeee tgggeagete etggaegge accaaacagg 24600 cccagcccac tgcctgctcc ggagccacct gcagaaggag gctggggcgc acctgggctg 24660 tttctgcttt ttcactcttc tgaaaagtgc tgccatgagc attgcccggc tgtgtcccgt 24720 ggcagcttcc tggctgtcga ggtgattgaa gggctcttgc tgtaggaact tcacgcagct 24780

cagacagccc atagaggcac aggcttgcca gtggggagaa ggcaggctca agcaggaggc agageettee cagaaceett getgeageae ggteettttg teattagaaa gtgttggteg ggtgcagtgg ctcatgcctg taatcctagc actttgggag gctgaggtgg gaggatcact 24960 tgagcccagg agttggagac cagcctgagc aacatagttt tattgctaca tccctacaaa 25020 aaataaaatg aactagccag gtatggttgc ccatgcctat agttccagtt acttgaaaca 25080 aggetteegt gagetatgat catgecactg cactecagee tgggtgacag agtgagaaga 25140 25200 tgtctttaaa aaaaaaaaaa agggtggggg ggggtggctc atgcctgtaa tcctagcact ttgggaggct gaggtgggtg gatcacttga ggtcaggagt tcaagaccag cctggccaac 25260 25320 atggcgaaac cccgtctcta ctaaaaatac aaaaattagc caggcgtggt ggcgcaagcc 25380 tgtaatccca gcttctcagg aggctgaggc aagagctgag gcaagagaat ggcttgaacc tgggaggtgg agattgcagt gagccaagat cgtgccactg aactccagcc tgggcgacag 25440 25500 agtgagactt tgactcagaa aaaaaaaaaa gaaaagaaag cgtgggtcat ttgtttctgt geactatget eccagecact gttttgecag cettgteatg eccgttetet tggtgttace 25560 25620 acaccectga aatcagaagg tgacaccate tggtgggcac cacageteec tgctggaaca 25680 tgtccgggtg atgaggactg tccccaagag aggtccagcc acctcttgct gcacaccagg getgtacgtg geetettagg accgtgetga getggettee gteeetgett tgacacetgt 25740 ggttaacatg tccctgggat ccctggggga caggcgaggt gccccacat ccctccatg 25800 cttctcagca tggttgccgc ttacctcttg gtccatctga gccacagcac caggccctgc 25860

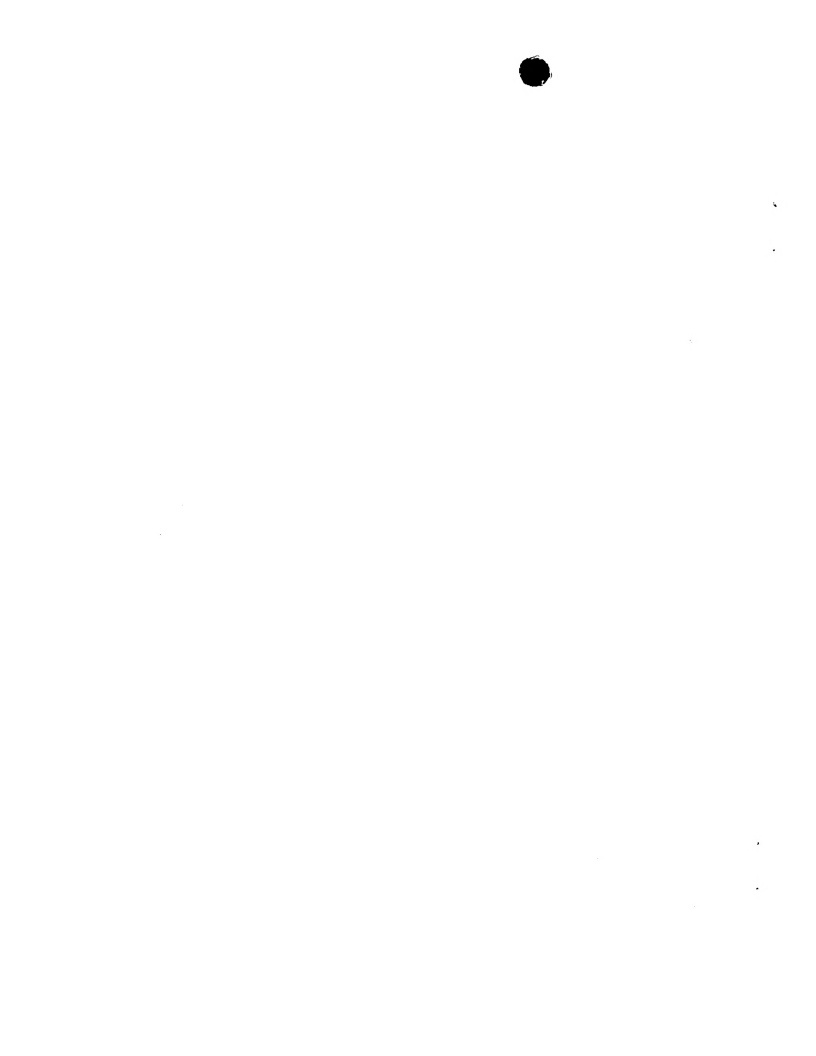
	•		
			•

tgggggctgg agctcccttt taccagtgtt ccctattgat ccagttggtg aggtttaatt tgcagaggaa gtgtttgaaa atcttatctt tatctttcag aaaagtcaag tactttaaca 25980 tcaaagccag ctttgttgac gagcacacgg tttgcggcgt tgccaaaggt gggaaagagg 26040 tgagcatctg acttactcgc gtggctcctt gtggaccctt ctgcagacct tgggcaccaa 26100 ctgcagctgt gtttggcctg ggtgctgttc ttagtaacac gtgctgctgg aatcaaaaag 26160 26220 gtggcttctt ttgaggctgg gcacttgtct ttaacgtgat caaataattt gctgcctgc 26280 tgctcggagt ggcatggcaa cagggttggt gaccacaccc tttttgcagg attttttggg 26340 gatttgaggg tgccttgaag tgcttggagt tagaacatct ccctgtgctt tctgcctgtc cccctcctgc caggetgatt gttgatggga ttccagctcc atagggcctc tgaactgctg 26400 gccaagggtc cacgctacag ggcaggggcc gtgggaactg ctggccaagg tctgtggtgc 26460 tcaggccctc cggtgggggt gatcaccatg cacctgtctg acccacggct ttctcttttt 26520 ctcctcagat tctgctgtca gccgatcaca tcatcattgc tactggaggg cggccgagat 26580 accecacgea cgtgagtgtc cccagageat agcgtccctg ctgccgtggc ccattcccgg 26640 cctctttgag ggatacgttt ttacacacgt gcttcccaca gcagcagctt gcacaccctt 26700 tececetata eteaetatea teaetttetg ettteeaatt etettgaate eacaetgetg 26760 aaatgtgggg teeccagtgg cetecacget gecagateet caggacaget etegttetge 26820 tetececetg eccegetgga tetgteecet tecacaceag gateetgett ectaagtete 26880 cattgctgat tccccctttt cccttcagcc tcagaatgtt ggaacattca ggatataagc 26940

		. ;	
	4,		

ctcattcttc atcttcctcc ttcacgtccc ccagtttaaa aaaagtttga aataaaattc acacgctata aaatttagcc ttttttaggg tacaattcag tggtttttag tacattcaca gagetgtgeg gecateagte accaecatee attgecagaa eteetteeat cateeetgaa 27120 ctgaaactat teccattaaa eectacteee eagegeetee teececagee eetagaaace accacctact ttctgtctct atgaatgtga caacactagg cacctcgtgt aagtgaaatc gtacatgtaa gtccttctca tgtaactggt acgtgtgtgt cccttagtga ctcgtatgtg tgtgtccctt agtgactggc ttacttcact gagcataaca tcctccaggt tcacctacat tgtagtgtgt gtcagtatca ttccttttta tggctagata ctattccatt gtatggatag accacacttt gtttatctac ttgcttggat aaacacatgt gttatttcca ctttttagct attatgaata gtgccgctgt gaacatctgc aaagaagttt tttggtggac ttcagttttc acttetettg ggttacactt aggageagaa etgetgggte atgtggtaac tttatgttga atettteaag gaaegtttea aggaaeetea gaetgtttte cacaatgaet gtgttttaca ttccttccag tggggtgtaa gggtcatggt ttcttgtttc ttcacgtatc ttgtaatttt tttattgaaa gctgaacatt tcaaataatt taatgcgata actttggaaa ccagattctc cctctgcccc aggattctgt tgttacagct gcttatttgg tgacttttcg gaactgactt tgtagactet tattetttga tgtatgtgge caetgaagte tttaettggt tagettagtg gtcagctaag aactgcatgg agatttccct aaactaagaa ctctcccggt ctttgctgag ggctctgtgt gcgtttggag gggatgcctt ccacactcaa caggcagcag acagctctgc 28020

cctagccttc acttcctgct tctgcagaga tcaaggtcag ctggaggtga gggttcaggg cctcgttggt ccttcctgat gtgtgcacag tgctgtgcat gcgcctggcc taggttccca 28140 ggaatatgct ggaacctttc aaagctccag cagacatctc atactttggc ttttcctttg 28200 aagetttttg ggeagtetgt tgttggetet aactgttace tateceetea ggeagetgtg agaagaaaac ctcagacaaa tgcccccaga gaaaggcttt tagccctggc tgagctccgg 28320 tgaagttgga tgaagatgac cctatagttg ctgactctga ctcttctttg tgggggggct ttgaaagacc ccagctgagt tctgctctct ctgacacatc actgttcagg gctgccgctg 28440 aggtgggagt gggaccagag tgagttaaaa caccetggag tteccattet cacteagett 28500 cagctgtttt tcctgacttt aaatgttccc tgtgttgctg caagcctgtg gttaatttcc 28560 ataattetga ateteecagt tettgecagt tttategetg tttttaacag agaggtgaat 28620 aactcctggc ccagtcttgt gggttgtggg ggcagagttg aggaaggggc cccggggtga ggggttgggg ggcagctgca gcagggaaag caaatgggct gggggtgagc agagaggttt ggctgagacc agtccccacg ggtctcccag ggaaccgtgt gccgcctgct ccaagcctct 28800 aagtaggetg cagccaaget ettgaagace aeggetetet eggeetggag gecacaceae 28860 ctctgactta gacccagggg cagtccggtg gaggcagagc aaggggaggt tctgccactt cttggatgtg accccagcct ccacttcgtc ctgtgcttac tgtggaaaca gggaaaggag 28980 cggccccgag gagcacaagc acccccagtc cttagaggcc gtgggacttg tctggccgcc aggcagccac agcagcctct agagggggca ggttgcttat gcacagaggt ggggctcagg 29100



gctgcgtgac tttgtaggat gacactgtgc agttgttcaa ggcagctgct gcagacaggg 29160 tcccagtgat cccctctcct ggcagctggg ctcatggtgg ttctgcttaa agaaggccac 29220 agccagcttc cagcagccca gcggtcattg ggtttctctg aggccccagg cagagctgca 29280 cgtgcatccg caccagggag cactgcacag gggccctggc ctggcccggc cctgctctgc 29340 acctcacggg cagctgctga cggctctttg ggctcacagg ggatccagca ggcgctcctg gtccttagga ggcaggcagc tcagggctgc ttcgctctcc ctgccacgcc ctcccagggt 29460 gtctgccaag gcttgcttgc gttttagtcc ctttgattgc cagacctttc ggttttcctt 29520 gagtaaacct gagaaattcc tgactttatt tttttttgcc agttggaagc ataaactgtt 29580 tgagatccgc ttcctccacc agcacatctt gttctcatgg ccgctaaggg gacgttcacc ctgggcctcc cacctgcttg gccgcccctc ttcaggtgac ctgtatgatt tctgggctca 29700 gagcccaccc gggccagccc tcgagagtgt gaagtccgtc ctggcttcag ccaggtgccc 29760 tcagagctgc ccctcagtcc ctgcccacct cagcctgtgg cacttacccc ctgtgcctcc 29820 tetectetgg etggeettgt aggeeacece tgeegegeag acaeacetga getetgetgg 29880 ccctgatttg ctgacctgtt ctctccccac ttcctctctc tgagtttgga tcccccagaa 29940 cccaggtgtt gctccctggg gctgcatgcc cctgtctgtt tgatgtgtct gtccagaacc 30000 egggeagact tgaggggtee eagetgtetg eetgtatgge eeetgeagtt getgtaceea 30060 cctcaggccc tgtatcctgc tctgaaccag ggtcaagggg agggtcctgg ggaacagagg 30120 ggaaaggtac cctgcgaggg caccgggacc tggagtgcag cagcttagat gcagacaggc 30180



cacctgcagc cccaaagagg ccacagcctg cagacaagga ctggcagcag ggaagccctg tgcatgtgtg ccctgggaaa gctctgcttg attctgcaaa gctggcatcc tctttaagga 30300 agccctagga caggccaaat ggagctcttg tccaaggggt catttctgtc ttgacagatc 30360 gaaggtgcct tggaatatgg aatcacaagt gatgacatct tctggctgaa ggaatcccct 30420 ggaaaaacgt aaggcctgcg cgtgcttggt ggggtcctct ttttgttcac cagagtgagc 30480 actggaccct tagagcctgt gctggtgctg ggctcctggg gctttctttc cggtttaccc 30540 aaaagaagga aaaaaggcct gttatttgtg gccaggtgtg gtggctcatg cttgttagcc 30600 tagcactttg ggagactgag cgggaggatt gcttgaggcc aggagttcga gatcagcatc 30660 agcctgggca atatagtgag acctctactc tacaaaaatc tgttttggtt ttttttttgg 30720 ctttttttt taggtggagt ctcactctgt cgcccagact ggagtgcaat ggcccaatct 30780 tggctcactg caatccctgc ctcccaggtt caagtgattc tcctgcttca gcctccaaag 30840 tagctgaaat tacaggcgcc caccaccaca tctggctaat ttttgtattt ttagtagaaa 30900 tggggtttca ccatcttggt caggctggtc ttgaactcct gacctcaggt gatccgccca 30960 cctcgtcctc ctaaagtgct gggattacaa gcgtgagcca ccacacccag cctacaaaaa 31020 tctgaaaata ttaaccgagc atagtactgt gcacctgtag tcccagctac ttgggaggct 31080 ttaggtggga ggattgcttg agcccaggag gttgaggctg cagtgagctg tgattgcacc 31140 actgcgctca gcctgggaga gtgagacctt gtctcaaaac taaacaataa acctgtgact 31200 tgtgcccctc tgcagggctg ttgatttact ctgtcctgtg gctgccttgg aggtaataac 31260

aataacagga ctgccatata aatggagtca gctgtttgtt atctaggtca gtggttgtca 31320 aatggggttc ccaggagccc tggggttcca gtgggtcccc tcaaggacat cagggagaac attaaggagg ggagagccag caatccctat cccagcnctc atctaacacc ctcactgtct 31440 tetgatttgt acattgggtt teeetgaaat etageaaaga eteeaaagge eteagaaaca 31500 31560 acatettgat tgtggaaggg aggetageag cgtgeaagtg geteteacte eccatgggag 31620 caggtgcaga gtcactaagt gcattccgat gcccacagag tgggccatcc cgaggtccca ggtccaggca gctcctgcct gtggggtgtg gagacttcat gttggcaggg agcagagaga 31680 ccaccagagg gcggcagagg cttggtcaat agcagtctcg agccttcccc aggagaaaat 31740 atcagtggaa aagggtccca cttctgtgtg tgcccgaatg tgcatggtgt gcgtgcagat 31860 ggtgtgtgtg agtggtgtt gtgtggtgtg tgtgtgaagg gtgtgggtgt gtgtggtgtg 31980 32040 gtgaagggtg tgggtgtgtg tggtgtgtgt gtgagtggtg tgtgtgcgtg gtgtgtgtgg 32100 32160 32220 32280 tgtgtgagtg gtgtgtgtgt gtgtgagtgg tgtgtcacat gctctgcttg tcattgtttc 32340

		)	
			•
		•	
			•

acacttcacg gggcatcttt gtgtggggtc aggactggat tcccttgaat ggatgtggta tagtteettt gaeetttete ttgttaatga geateteagt agtttetett etteateatt atcaatgctg cagtgaaaac cttggaggtg catctgttta ccatcagaag tgcttctgac 32520 acattttccc aattattcat tgtgataaaa cagacatagt ataaaattta ccactttaac 32580 ctttttttt ttttttttg aaacagagtc tcactctgtt gcccaggctg gagtgcagtg 32640 gtgcgatctc ggctcactgc aacctctgcc tcccgggttc aagcgattct cctgtctcag 32700 ccctctgagt agccgggact acaggtgtct gccaccacac cccgctaatt ttttgtgttt 32760 ttagtggaga tggggtttca ccatgttggc caggctggtc tcaaactcct gacctcaggt 32820 gatccacctg ccttggcctt ccaaagtgct gggattacag gggtgagcca ccacgcccag 32880 cccacgttaa ccatttttaa gtatacagtt caatggtatt aaatgtatta ataatgtcgt 32940 gaaaccatca ccactatcca tgtctggaac tcttttcatc catgttgtat ctgcatttcc 33000 ttctttttaa gactgagtaa tattccattg tacaggcaca ccacattttg tttatccatt 33060 catctgtcag tggacaccca agttgcctct gcttcttggc tgttgtgagc agtgctgccg 33120 tgaacatagg tgtgcaaata cctcttgaag acctttcagt tcttttggat gcaaacccag 33180 aagtgggatt getggatett atggtettga ggaaceteea teetgtteee aacagegeee 33240 acaccatett acatteteae cagcagttea ggaggaetet gggeteecea cateetegee 33300 agtgcatgtt gttttctgtt tttctttctt taatttttat tttttccttt aaactgtttt 33360 cttgatgttt tctgtttttt tgacagtggc catcctagtg gctgtgaggt ggtcttatac

	. )		
			•
			^
		÷	

gctttacaag gggagctgcc cttccgtctt aacactttgt gctgacaggc caattccatg tgtactctgc ctgcttccct gtccttggta actcaggcat cagctttttg ataagacaca aaacagaaag gagcctctcc tcccataccc ctggcctggg cagtggtcac tgctacccat 33600 ggcgcccaca ctctcctgag agcagtcact gctacccacg gcgcccacac tctcctgaga 33660 geggteactg ctacceaegg tgeacceaea eteteetgag ageagteaet getacceaeg 33720 gegeceacae teteetgaga geggteactg etaceeaegg egeceacaet eteetgagaa 33780 cggtcactgc tccccacggc gcccacactc tcctgagagc tgtcactgct acccacggcg 33840 cccacactct cctgagagct gtcactgcta cccatggtgt gcccacactc tcctgagagc 33900 ggtcactgct acceaeggeg eccaeactet cetgagageg gtcactgeta eccatggege 33960 ccacactete etgagagegg teactgetae ccaeggtgee caeactetee tgagageggt 34020 cactgctacc cacggcgccc acactctcct gagagcggtc gctgctaccc atggtgcgcc 34080 cacactetee tgagageggt cactgetace caeggegeee acacteteet gagageggte 34140 actgctactc atggtgcgcc cacactetec tgagageggt cactgctate cacggegccc 34200 acactectga gageggteac tgetacceae ggegeceaea eteteetgag ageggteaet 34260 gctactcacg gcgcccacac tctcctgaga gcggtcactg ctacccacgg tgcacccaca 34320 ctetectgag ageggteact getacceaeg gtgeacceae actetectga gageggteae 34380 tgctacccac ggcgcccaca ctctcctgag agcggtcact gctacccacg gcgcccacac 34440 tetectgaga geggteactg etacceaegg tgeaeceaea etetectgag ageggteaet

	)	
		· ·

gctacccacg gcgcccacac tctcctgaga gcagtcactg ctacccacgg tgcgcccaca ctctcctgag agcggtcact gctacccacg gcgcccacac tctcctgaga gcggtcactg 34620 ctactcacag cgcccacact ctcctgagag cggtcactgc tacttacggt gcgcccacac 34680 tetectgaga geggteactg etacceaegg tgeceaeact eteetgagag eggteaetge 34740 tacttacggt gcccacactc tcctgagagc ggtcactgct atccacggcg cccacaccct 34800 cctgagagcg gtcactgcta cccacggcgc ccacactctc ctgagagcgg tcactgctac 34860 tcacggcgcc cacactctcc tgagagcggt cactgctact catggtgcgc ccacactctc 34920 ctgagagcgg tcagtgctac ccatggtgcc cacactctcc tgagagccgt cactgctacc 34980 catggcgccc acactetect gagageegte actgetatec aeggegeeca cacteteetg 35040 agageggtea etgetaetta eggtgegeec acaeteteet gagageggte aetgetaece 35100 acggtgccca cactetectg agagcggtca etgetaetta eggtgcccae actetectga 35160 gageegteae tgetateeae ggegeeeaea eeeteetgag ageggteaet getaeeeaeg 35220 gegeceacae tetectgaga gtggteactg etacceaegg egeceacaet eteetgagae 35280 tgtgctgagc ttgtgctggt ttccatcgac tgcctgctgc cttccattgg acccactgat 35340 cgtggtttgt ctttggactt ggtgatagta tttcatgcag aaattttaag tttttctgtt gtcacaccaa tcactttttc ctgttatgcc ataatttctg ggttatctgt ttttttatct 35460 ttgagacagg gtcttgctct gtcgcccagg ctggagtgca gtggtgcgat catggctcgc 35520 tgcagccttg atctcctgga ttcaagcaat tctcctgcct cagcctcctg agtagctggg 35580

	)	
		·

attacaggcg ctcgccacca cgcccagcta atgattattt tttttagggc aaggactcgc 35640 tatgtggccc aggctagtct tgaactcctg ggctcaagtg atcaccctgg cccctcaaag 35700 tgctgggatt acaggtgtga gctacggcac ccagactgtt tttttaatct ttgactatct 35760 getgagttae acatgatetg actetgtttg catttgetgt gateagtggt etttteacae 35820 atttacctga aaagcctcgt gtcacagcct catttgagat gagcgtgtct gtgagcatgc 35880 ccatgtgtgc tgcacaaatc gccagcatgg tccttgtcca ctttcacgtc tggcttttct 35940 cttetettat etettettae eeteeagetg gtttgtgtat tagggatgtg ateetetgte 36000 gcttgtggtg cagattttct cagcttctag tgtcttttaa cttgtgtgat gtacaaatgg 36060 tttaagtttt ttttaatgta acttaaatct tttacactta gtggcttttt gatttattgc 36120 atgttcagaa aggcctgccc cacccccaag atttttttt tttttttta agccctgtat 36180 tttccttatg ggcgtccaca agtcggattt tcttttactt ccttgggctg gctgcacttc 36240 ttctgcggtg tggtggagat gggttgcccg ggccccagtg cccatctcga ggcactgttc 36300 teacteggeg teetgagtte tgeetgtgee tetggttgte ttteacgtag gettetetgg 36360 gtggagtctg gatgcccctc cagcccctgc aggatgcttt gtctgctgga ccttcaggga 36420 aatggccttg gatgtctggc agccccagga tgtctgctgg gcccctcgat gtactggggt 36480 ctteggtgae ggteactgea geceageact tteaceaece tegttgtgee tgtteecete 36540 agaggetgee egettgggee tggggagggg geeeggtget etgggtgeee tggeettget 36600 gtctccctag caaggtggct ggggcttggg gagcgctcct ctgcaaccct gtgctggggg 36660

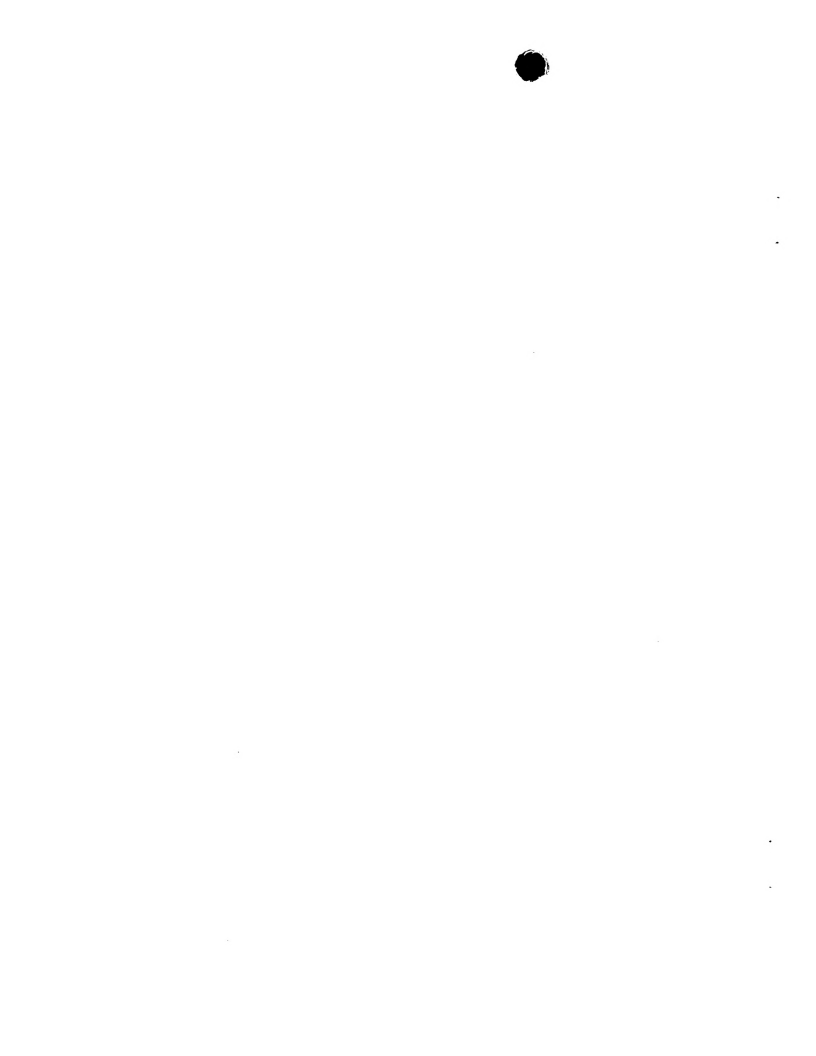
	)	
		,

.

cagctggctc ggccgggaag acacagctcc agatattttg ttcagaaaag aaactgcagt gtttattttc ttcagaaaaa aaacatttag aagatttttt ttaaagctct ttcgtttaga 36780 aggaatctag gtatgttatt gtttaagaaa aaaagtgttt gcaatgtatc agtcacccgt 36840 ttcattctga gcatgattta tgtgaggaaa tggtttttt aaaaattaag ctggagatat 36900 atccctgtac gatgcttctg tgaaaatgcg gcttttgtcc ggcgctgtta atgcaagttg taacagtgta atatgggagt cagtgtttac atgttacatt cctctgctgc agtcaaaata 37020 agcccggagg gtctacagta gcatttctgt attttatcag cttgggctgg ggctgagggg 37080 aggectecae teacacttgg aggggetgtt tetgecagat ttatttgeet tataaatatt ccccatgttt attttaactc gcctttaaaa tggagctgaa attaatatgg accccggggc 37200 tgctccctg gcccctgagt gcctcccgta gtcgggtggg acatttctac ctggtcccat 37260 cctggaggcc aggtgcgcaa ctcacggtgc ctggcatcac agtgcccctc ctgcagtggg 37320 cactetgtee cetggttgge teetecacea aggaggetee etgteeeet ggeeceagge 37380 cctcggtggg ctctgcggcg tgcacgaggc ctccctcgtc cctctctact acaggcacag 37440 getgecacca ggaacteett teagegeacg tetgtgtggg geceaetgee gggageteea 37500 gatctggcga gtggtgccca cagtggggcc tgggacccag cctgcaaggt cgtaccatgc 37560 caettttgcc ccagagaggc caetcaggca tcacagtgca cctcgggccc caagttggga 37620 geceecttee teettigtit geateeaggi ettagggage eeagggetgg acagatggea 37680 gaggcagggg gatcgtgtcc aagctcagtc aaggggagac agaattaaac agtgcacttc 37740

		•	

actaaacagc catatgctgg caaaatgggg ccatacctgt tgaccagagt gggctgagca 37800 cctggtttgt aacctaggag ggtgaggaag acgtgcagaa aactcagaaa actcctgaaa 37860 aagcagtgtg agcttgtggg tgggtgagca ggacccttga gtgcactggg gtggggcggg 37920 ggacgttctg gctgccccac tcccatagcc acgccctggc gcaagggact gtcctcccag 37980 tettggtggg gaccetggga aggactecag gteggeteet geteegeete tgecatgeag 38040 atgcccgcct tgtgccagcc cgtttgcctt ttctgctgtg ttgtgtcttt ccttctctgg 38100 aactgcaaga caggttgaag aagaggggg gtttctgggg aggtacagtg accctgggca 38160 ggcagtggag cccctctggg aacaatggcc actgcaggga ggcaggggtg cggagggca 38220 cgtgacccca aatgactagg ctcagagggg gcatgcagcc ttgcaaacca aaccttccat 38280 tccacagagc aagcccccgg caggtggagg aatgtggaag gcgaggatgg tgagcccaca 38340 ccggggagct cctttacaga ggcaggcact gggggtcggg atccaagtgc agccaagagg 38400 agcccgaggc ccagaggggc ctggcaatta aggggggcca aggagctgag ctccaactcc 38460 agteceacag eegeacaate tteetgeeae tteetgacet ggagggetge etceaceggg 38520 aagcctccgc acccggcagg gacttgggcc ccgccagtgt gccttgtctc tgcctcttgc 38580 acacccacgg ccctgggctt cgtcttctcc ctcagtgcca ggttttggag ctcaggtgcc 38640 ctaaccccaa tatagggaat tgtggtccct ctattctagt cctccctctt gctgtgtctg 38700 taggtccgct ttctgcaaag cagggctctg agctggcaac actgggatgg ggccgagggc 38760 gtgaatgaga ccgcagcctc ctctcaggtc cgataacgga agtactgctt cccggaaaca 38820



accaggetet geetgtteet getgeeaget etgtageece tgeecaggte eeegtggggg 38880 tttacagagc atggggccag cctctcctgc agctgccagg ctggctcagg ggctgaccag 38940 cccacacact gggccctggg ggaggggctg cagccagcca ggcctgtcca ccctctgagg 39000 ctgctccacc agcctgctgc tgtctgtcct cgcactcctg gggctccaag aggcagagtg 39060 tttttataac ttgggctggt ttaaggctgc ctgtcagtgt gtcatggaaa gagcttttat 39120 ttgaccctta ggaagtccgg aagccagcca ggtactgcga tcatttttct ctcttcctaa 39180 gcacaagagg gaagaagata aattttatct tgggaagaac cacagccatt tgggagaaaa 39240 tttaatttaa gtggcacatt ccgctggtgt gatgggatgt ccttgtgttc agcaataggg 39300 agaccagetg tecteetggg gettgttace agactgeaaa geecetgeea eetetetgtg 39360 tgcgtccctg tggctaagac atgacaaggt agggctttca gtggcatttg ttacagggcc 39420 agcacacaga ggctccggcc cagcatctgc ccctgagggg ttgggtgggg cggcggggtt 39480 ccagccaagc cggggaagga ggccttcgta gcacccccag ccctgtgctg cctccctggg 39540 gcatctgcag cttggcggcc catctggtat ttcctgggct ggcaggacct ccaaggggcc 39600 aggtgcctcc catgagactc actttgtgtg agtattccct ctggagagca ggccttcaag 39660 ctcaagaggc agatggattg ctctttaagc ctaggcttcg tgggcctgaa ttaatgcttt 39720 tgtttctgct tcctccccc attccaattt tgaacaagaa agcctgccct gtgattaggc 39780 tcatcctgca gtagttatta tgcctctttg gaaaatgttt gcacaccaaa aagcacagag 39840 

•

agagacaggg teteactetg ttteceggge tggagtgeag ettactgeag eetcaaacte ctaggeteaa gtgateetee tteeteagee teeegagtag eegggaetae aggtgeatae caccatgccc cagtaatttt tttagtttgt agagatgggg acaagctgta ttgctcaggc 40080 tggtcttgaa ctcccgggct caagcagtct gtccaccttg gcctcccaga gtgctgggat tgcacacatg acceaecgca cecaacetet gggtetttta atgcageggt aagttgagtg 40200 gttccagccc cctaccccca ggtcctgtga gctggtcccc tgacttctgt ggccagcacc 40260 totgacttcc tgtggccagt catggcttga gttggttgct gcaccacgtt cctgtctgtc 40320 cctaccctg ctgggccgtg aatggcctga agaaggtgtc tgtaggtccc tgtctttggg 40380 tactctctat ccctgtgatc tggaggcttt ggtgtctgtc ttattttgct cgggcatttt tttactttag ctggtctgaa cggagttctc tgttggaatt ctcgtatcct gcattcttca 40500 aagggtaaac attcacataa tttgatcaat gcggggaggc gtacagtgaa aaccaatgct 40560 gtcaataatc cttgctcatg acaacaagaa gaggcccaaa atgaccctcc acacgagcga 40620 gacgtgagct tttgttgaga gatttcagcc gaacacatag ggtcaaggat gcccactcgg 40680 gaatatgeee actgeaceea ectecteeta getgtaceet eagttgetga tteagagetg 40740 gcagctgagg gatgggggca cctgtgactt tgaaggtggc ccttgaggcg ggagcttctc 40800 ctgtgccccg tgggtgccag gacaggaggc ccgggcactg ggggactccg agggaggcc 40860 tggagagtca cctgcccccg ctccaatcca ggcctggtgg gtcagcatcg tgtaggaggt ggggatgtac acgtcggtgg cagagacagc aaacatttgt ggcaaaatca ggagggtgtg 40980

	!	
		- 4

ttgctgtatc cctagcaatg agctaggagg cccggagagc agcctggccc ccatcctgca 41040 gctgcagggc ccattcctgg agaagggttg gccttcaggg ccaggaaggc cctgacgtgc 41100 aggggcccag ctgcccacag aggggatgca ttggcctcac tctgccagtg cctgcacagc ccagcaggaa gcatctagcc catgcacagc cacctctggg agcagggggc aaagggcacc 41220 acacaatggg ctctcgccca gttacaccct tgcatttagg gcaggatatg caaagcagca 41280 gagttetgtt tatatttgca gtaactcata actteatate ttttttttt ttttgtgatg 41340 gagtettget etgttgeeca ggetggagtg eagtgacaeg atettggete aetgeaaget 41400 ccacctcctg ggtttacacc attetectgt cteggeetee ccagcagetg ggactacagg 41460 cgcacatcgc catgetcage taattttttg tatttttagt agagatgggg tttcaccatg 41520 ttagccagga tggtctcgat ctcctgacct cgtgatctgc ctgcttcggc ctcccaaagt 41580 gctgggatta caggcgtgag ccaccgcacc tggccataac ttcatatctt aaacaaaagc 41640 ttgtaccttt cactgcatat agcaagtcca aaaagagttt ggtttcgcca ttttggaagt gcacttccgt gtagagatgt gtatgtggtg cctatgtgtg tgtgcatgtg tggaagtgcg 41760 tgcataccgt ggtgcctgtt tcccaagtgt tgccggccct gagcggggct gggaatgcat 41820 ctctgcaatc ctgcttggct gggggtccca gggtccccct tcgctgtcct cacatgctga 41880 gtgaggcatg taaccacctt gtgctcagcc ggccaacaga gctctgtctg ctcaccctaa 41940 tcctgacagt ggtgcggttc tgtccccagc cacagtgagg aagctgcatg ccagatgctt 42000 cccgcagggc acctgcagaa tgattccaag ggatacaccg tgttttgaaa tggaattata 42060

		}	
			٠
	;		

tcattagtac ctgctgggat tagcaatgac attgggctta tccgtcctta catcacctcc 42120 tcttgttcaa agactgaagg gtaatgtggg agcccaccca cgtgcagctg ccccgctggg 42180 agttcttgtt cgtgttaggt tctgtgcccg tttgcatgtg tgtgcatgca tgtgtctaca 42240 tgagtgtgtg catatgtata tatgaatgaa tgtacccatg cgagtatgtg cgtgtgtgtg tacatttgtg cccgtgtaag agtatgtgca tgcaggtgtg tggcatgtgt gcacatacaa 42360 gtgtgcgtga gtacatgtgc atgcaaaaca catgtggagt gtggggttga acaatagagg 42420 gttttcacta caagagcaaa tatttccaat gactgctggt cgcagtgtcc tgtgctgcct 42480 cccttgtccc tggggtcctt cagtccctc tctggggagc tggccctcct ggccctgccc ctagctgtga tagggttgga tgtgcctctg gcacatggaa gggcccagcc ttctgtggtc 42600 ttgagagtgc tttgctcaga tgatgtcttc ccttgcggtc tggtggcctc cccatcctgc caagcatete ecagetteea eeetageeea ggaggeeeeg gggggagaga aggaaageea 42720 tgtgctgctc tggtggatgt ttctccatgc ctccgggtgc cttccagggg acaggtacca 42780 cttgtcactg acacacacgc ccttcaccac caggcgattt gctgattcac aacatgcttg acagtgtagc cttggaaagt gggctttgtc ccctggggca agctgtttga acagtaacct 42900 tggagcccac gagctgacca agggcctggg caaaggctgc ggggttctgc tctgactgca 42960 cttggtcaat aagggcctca gctttacatg tgctctctct ctgtttctct aacaggttgg 43020 tggtcggggc cagctgtatc ctttgcaagc gtgcaggtgg ccgtcctggg aactggacac teetteett gagteette etgeeaeeeg eeetteegge aggetettig etgeeteaga 43140

		· ·	
į.			••
	÷		
	•		
			÷.
			•

teggeactta etgggeetet eggegtggag gatetaetgt geetggggae agtttgagge 43200 tgacctetgg ccagggattc etggaggetc tteetgaget gggacagetg gacatggeca 43260 tgaggcagct gggctgtcct ccctcaagag cagccccagc ctggacccat tgcttcagaa 43320 gggacaatta gacagggagg gtcaggagag gagctgcagg agggcctggg gtcaagggga 43380 catctgaggg agatgaaagt ccctggccgg gcgcggtggc tcatgcctgt agtcccagct acttgggagg ctgaggcagg ggaaccgctt gaacctggga ggcagacgtt gctgtgagct 43500 gagatcatgc cactgcactc cagcctaggc aacagaatga gactccatct caaaaaaaaa 43560 aaaaaaaaaa aaagccccaa gccgctggct gagagcacag gtggaagaaa gcagctgcct 43620 ggcatctccc gtggctgagg tcctccctga accagccact cctctccatc ccaactggaa tecaceagga tgeaggeete geeetggage egggatggae ageacatggg ageagaggee 43740 agaggccggc ctagtccgtg ggtgctgctt ggcggctcct tgctaacccc agcctgtgca cttgagatgt ggaggtgggg gtcttgagtt gggagcctcc tccagggcca gccatggatg 43860 ggtggggtgt gggctgtggc acagggccct ggggtgttgt cccatcattt ccaaaattgg 43920 gatctacagt gctccttagc tggcacccca cagatgtggc cctggagtgt gctggcttcc 43980 tcaccgggat tgggctggac accaccatca tgatgcgcag catccccctc cgcggcttcg 44040 accaggtagt gctggaggcc ccagctcccg cccctgtggc tctgaggcct tcctcccaca gccccctccc aggcaggtgc agtgcagtca tgggccacga gtgatgcctg aatctttaga 44160 gataaccctt gaattggatg aggaggttgt ccaggaaata tgcagacact cggccggagc

	ı	
		,
		*
	•	

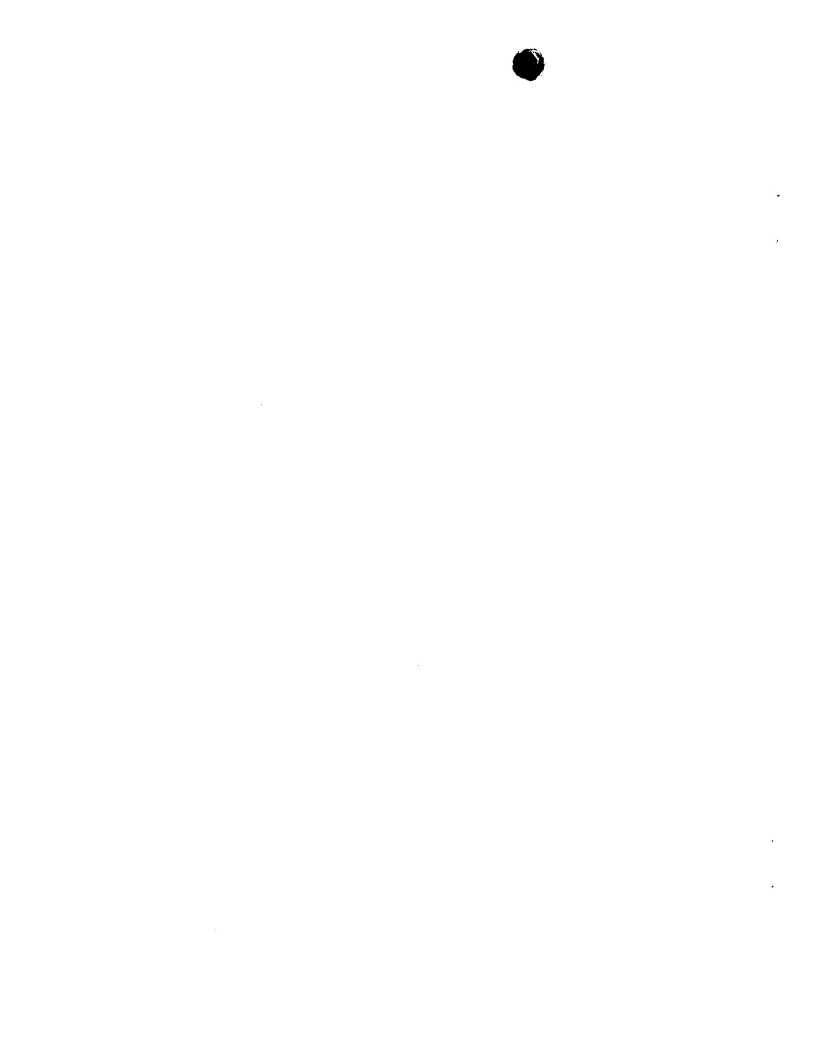
gaggaggag ggtggcagtg gggcgcacag ctgcacagag gcctccagcc gaccacagge 44280 acagtgaagg gaggeteage eeageettgt geeggeagag eaggteacee teegggtegt 44340 cccattagta agaggccggt gtgtgctgca gaagtgttag ccccacctca gagaccccca 44400 actecetget eteceettge etgteecete tgagggagtg ggggtgaaat aagetgtaat gtgtgagctg gggtgaggga cacagggcag cgctggctcc gagacagccc gtgggatctt ggcttctgga caggtgcgct gtgtacagtg gccttcatct gtgtctgggg tacacacact 44580 catgtggcca gcaggacgag ctcctagatt ggagcaatag agattttctt tttttagcta 44640 aaaactcttc aagggaaagt ctcctgttaa aatagaagtc tggagttgtc attgtggaga 44700 tgtcaaacac tccatgactg ccacgaagga ggccccttgc agggtgagct gtgcagatct gcaggccctg ctacaggtcc tcggccgacc ctcagctcac agagcctgag gaggtcacct 44820 gaggtgggag gagccaggcc tgtcatctcc agactcccag tgccaccccc aggctgactc 44880 agagacgtgt ccctccaccc gtgtggccat gtgttgttcc atcctaaagc tatggcacac 44940 teceateatg teceteagtg caaacceace gageeetgtg gtagggaege agtgtetagg 45000 aaggeeteag ageetteaga tgtggggagg gtgagetgge agtggaegga ggaggaaagg 45060 ggcctgcaga atgggggccg tgcccaggca aggaggatgc acagtctagg cagccaggct 45120 gaggggcgag ggaccctgtg tcctggacag gctccatggt tctccctcag agcctgggat 45180 ggccatgccc tccaggcctc tggaggggtg caggagtgat gaacagcctg tgcggcagcc 45240 cctctgcagc acagccagcc ctgcccggcg ggccagactc ccacacacgc catctagagc 45300

		)	
		. 4 .	
		7	
,			
			-)
			14
			•

cagctggcac accegeacag gtgtcagagg atgttageag tgactgtttt teteetettg 45360 aaaccagaag ctgtggccag cttcactgct ggtccgtgca agtccccatt gtcctgggaa 45420 cagggccccc atctgtagct ggacttgggg cgcacaggcc tcctgggccg ggagggagaa 45480 gcaggactet etetgteeet gatetggace tgageetget gtgeetaeat ttetaggegg 45540 gagcagagtc tectacetae ceteetgget eetggatgge agaggggeat gttggecaea 45600 tgtggagggg tgggccagga gcaggggcca tcttgttgga ccagggcaca gctcctgggg 45660 gaaggcacgc ttctctgcca ttggttttag tgaagactaa gtttttgtt tttgttttt 45720 aaagaaatgt gtagatgtac caggatttgt ttgtttttct tcttttttc ttctttttt 45780 tggtttgaga cagagtctca ctctgtcacc caggctggag tgcagtggca caatctcggc 45840 teactgeaag etceacetee egggtteaeg ceatteteet geeteageet eccagttage 45900 tggaactaca ggtacctgcc accaegectg gctaattttt tgtgtttttt agtagagaca 45960 gtgtttcacc gtgttagcca ggatgatctc tatctcctga cctcgtgatc cgcccgcctc agetteteaa agtgetggga teacaggtgt gagecatege acceggeett gettattttt 46080 tettttagag atagagtete actetgtege eeaggetgga gtgcagtggt gtgateaeag 46140 ttcattgcag cctcaaactc ctgggcttga gggattctcc cacttcagcc tcccaaaagg 46200 ttgggattac aggtgtgacc gtatctggct gatgaagact tagttaatta gcatctagag 46260 aggagcccac aggctgagtg aatcctgacc atagggccca gggttgagga cttggagcca ggacaggggc tagacactcc acagagagca agaggacgta gagcaggggg cagggtgtct 46380

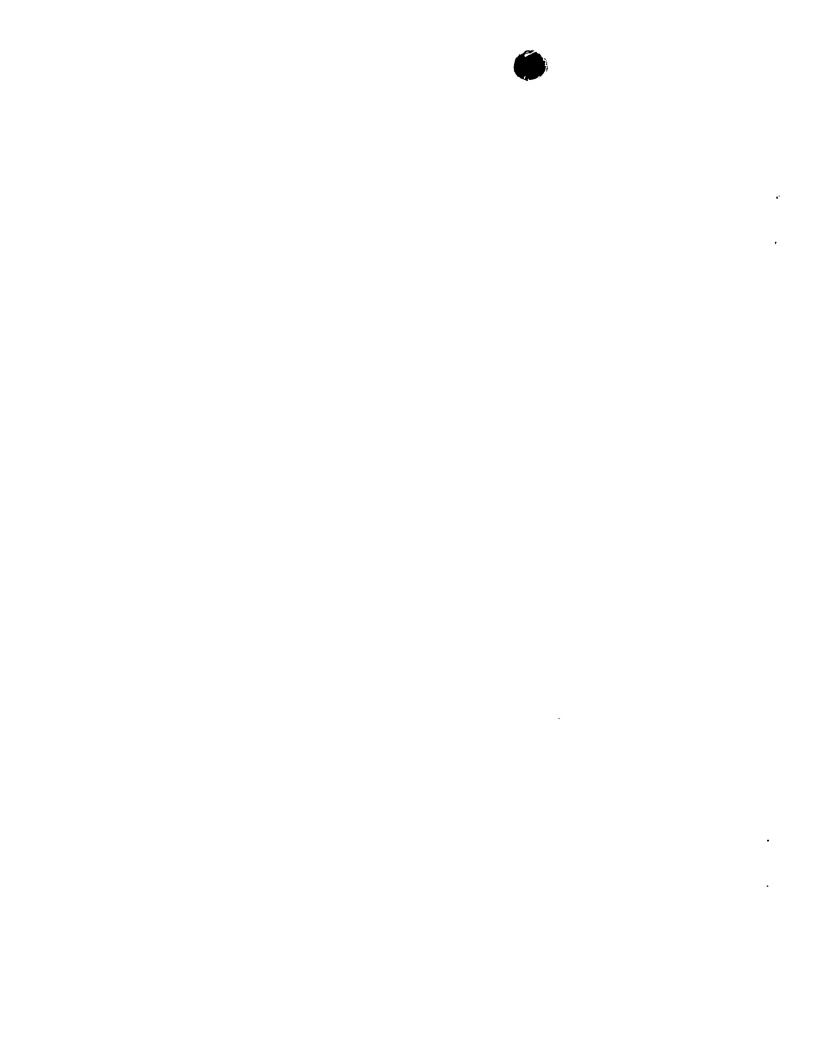
		<b>3</b>	
			•

caccegtet teegeacaga ecceteteeg ecetteattg aggeettega gageagggea gggccagagc ctctctccca cggccacctg gtcttcatgg cctgtcttct tgtgctttgc 46500 agcaaatgtc ctccatggtc atagagcaca tggcatctca tggcacccgg ttcctgaggg 46560 getgtgeece etegeggte aggaggetee etgatggeea getgeaggte acetgggagg 46620 acagcaccac cggcaaggag gacacgggca cctttgacac cgtcctgtgg gccataggta 46680 agggcacgtc gagccacacg ctctgtctct ggtctccccg aggtgcatgg agaatctttg 46740 ccccacttcc tgtcacctcc cagggctccc ccatcctgct ggctgccagg cgggttggcc 46800 gctccccagt gcacctcgag agcaaccgtg aaggcctgtg gggcggcact cacactaggc 46860 tgtgcccatc ttgccatccc cagcaccttg catctctgcg tgtctcccca ccaccgtggg 46920 acatgctgga aaaaaccaga gaagagactg agacggcatc agccaggtgt cctcatcgag 46980 gatcaactag gcaatcatcc tcgccttccc tggcccttga gcaattgctt attaaggttt ttttttttt ttttgagatg gagtctcgct ctgtcgccca ggctggagtg cagtggcaac 47160 ctccgcctcc cgggttcaag cgattctcct gcctcagcct cctgggtagc tggggctaca 47220 ggcgcccacc actacacctg actaattttt gtatttttag tagagacggg gtttcaccat 47280 gtaggccagg atggtctcaa tctcctgacc ttgtgatcca cctgccttgg cctcccaaag 47340 tactgagatt acaggtgtga gccaccgcac ctggccagta tgtatttttt ctttagcata 47400 ttaaatgttt tgctgcttca ggctttccag ctaggttttt ttcttttttt gcgtgtgaaa 47460

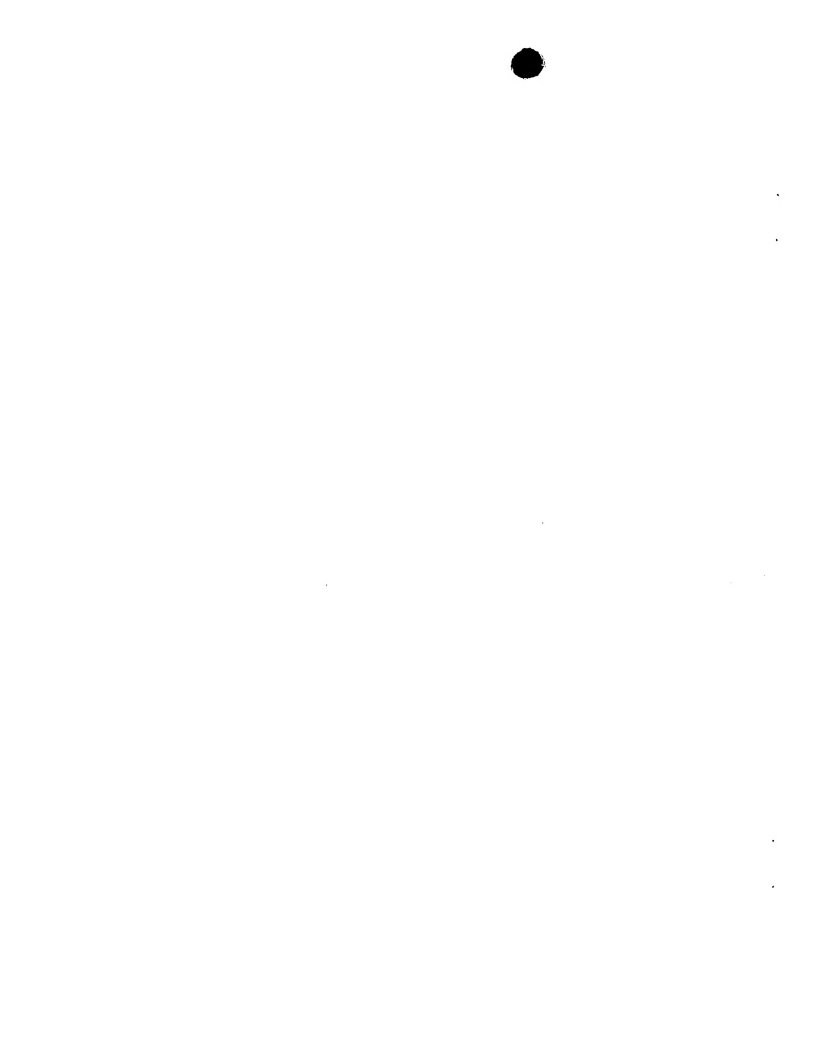


71/88

cagggtctct ctctgttgcc taggaggagt gtggtggtgt gatcatagct cactgcagcc tecacetece aggeteaate aatetteeca teteageett etaagtgetg ggattacagg 47580 tttgagctac tgtgcccagc caagctagtt tgttgttttt aacataaaaa tgatatggat ttgaaagttt taaaaattat ggtgacatac acataacatc aaattcatca tcttaagcat 47700 tttaaagtat atagttcagt ggtgttaagt acgttcatat tgtacaagca gcatgaccat 47760 ccatctctag aacttttcca ttatctccaa actgagetet gteeccatta aacacteaet 47820 ccctgctgcc cgggcactca cccttcactg tgtgtctcta tggatctgac tcctcgaggg 47880 acttcatgta agtagaatca tgcagtgttt gtccttttgt gactggctca tttctcttag 47940 cacaatgttt tcagggtgca tccatgttgc agcatttgtt agagttagca tttgtgtagc 48000 atgtgccagc atttccttcc tgttgaaggc tgagttgtat gtgtgtccat tatctgtcag 48060 tggacactta ggttgcttcc gtcttttggc tgttgtggat catgctgctg tgaacatggg 48120 tgtgcacaag ccgcctgttt tcagcacata aaaatgacac agagttttta aagttctgtc 48180 cagcettete gtggetttea gtgttteeca gtgggteect ttgggeetgg eaggteatea 48240 catgccagga gtggcatttt gcaggccttt ccagaagtca catttcgaag gcttccaaag 48300 acatcaccct tccagtgctg ggcagaggcc tgggcgtttc ccggccaggc gtgggctggc 48360 tacaacttgc tgggcacagt ctggtctcac cttcttgctc tctgtcaggt gtaggtccgg 48420 ttttgcatgg ggcagtggcc gagcaggtgt ggggagtgtg gacacagcca ggggatacct gtgcccaggc ctgggccggg gctgtctgac gggactggca aggggcagct ggagccaaca 48540



gggatcgccc agacactgct ctgtcccagg cctgctgcag aggaggccat tgcagatggg ccgccgcaag gagggctgcg ggttctcgtc agggtgggtg gcggcacaca cagcatgcct geteagatgt cetacecace teggtgeetg geegtetagt ttaggeteet agtttteeca atcaccetgt caacttgcat gttgaaggeg ggagcaacet agtcagtgtt gttagttete 48780 cgaggeettt etgtgetgag eetggteegt tgteecetge gagageeeaa gateagagee 48840 agggteeete teagateace tgeeteeace teeateaget aacegggett gegtgggget 48900 ggccaggggt cagtgtctcc tgggggaggg ctcccagagg cacaagctgt gtcatagggt 48960 gatgcacttc tgaagcagtc actcggaatg ggaaatcaga aaggaaacca gcctggagcg 49020 gctgaggctt cacttttgtg cagtggacac aagcgcagag gtgatgaccg gggaggacct 49080 gagatgcctg agcgcacgca gggctcttgg cccggaggtg atcagtcagc aagagcaatg 49140 ttctcagcca cgttgtaaaa gtagatttta agtaagttta ttatgataaa cactacgaag 49200 gattaggtaa cattttggac tctggagtgt actgatggtt ctcatcctaa actccacttt 49260 atttttcttt caaaatttat cctcctactg tcattcccaa ataaactcca ctctaaaggg 49320 gaggtggcga gtttctccct cccaccgcgc cctagccctc ctcctctgtc tgctgacacc 49380 tccgttcacc cacagcataa gggagctgtt gccattgaac cgaggggcag ccctcgacca agcccatagg gatgtagcag accaatgggc cgggggctgt gtccccggaa agccggggcg 49500 teageetgge aggeaacaag egaggeeeet eectaeteag eagagetgee gtggeetgea 49560 cgcccatcct cccttgctag gagtctgttt tatttttttg tactttcaaa atgagcatcc 49620



cccagacagt ctgcctggca tgattgatgc tgggggtgga agcttttcac agtccttggc ctctgaccct gcttcccgag ggcggcgcgg cttctgcgcg cctgctgggg gccgctcggg 49740 catgtgctga cttcgctgct gctcagagcc aggttttgta aacattcagg agccacttcc caggicagea actgegageg tittetgetg gittgtaega taageettta accaagettt 49860 atttctactt gcaataaagg atgatccact ctgggaggtt aaaataaagc gccctagggg 49920 cggcacagct ggcaatgcca acatctccga ctctgcttcc tgtaccgggt gtgcactacg 49980 teegeacaag etgggeteeg acaggaaggg gggatgeete egtgeeeggt geacacacae 50040 acagaagggg cccaggtgct gcacagagct cccgtgtggg gccgagtgct ggccctgccc 50100 gttgcccgtg tgcctggcgc ctggccgcag ctggcgagga ccatggacat tggcattgcg 50160 aagtgggccc tgcagtctgg aagcagagga ggaccagagc cccttcctcg acgcagcctt gatetecaeg tggtggatta aacatattag eagttaaage agttaattge tgtgeagggg 50280 gececegete attgtttgte tetgaateae eegeceaeae eaggtgtete agataataga 50340 ctgggaactt cagtgaggag gatttcctgt ctgcagatgt gccgattaca gcgctgagtg 50400 aagacagtca gccagcactg ctgcgggctc gaattcgccc gctgagttaa ccagttgtgg 50460 cctgaatccc tggctgtcta ggggagcagg gccaggctgg ggcatcctga gcaaacgcct 50520 cccagtgcag gggcttctaa gtgcagttaa gtttagattt ggttttaaag aagggacaga 50580 ctgcctctgg actgcagccc tgaaaaactg gaagttgaga tcttcatgtg cccctttggc 50640 gtececagee cetetggatg gttetetgte cetetettga gggtgagatg etgaaggete 50700

	Ţ			
* <sub>2</sub>			÷	
¥2				

tggcgtatcc ctccctgcac cacaggagtc ctgcccatgg ccagaagagc cagcagacac 50760 aggaggggac tcgctaaacc tgggggtccc acagccaggc agctgttgtg cctgagtgcc 50820 agggaggtg gccacaggtc tgcctggggc cttgtgatat ggcaggtgag acgagaccca 50880 gggaaggaat ccgtctggat cttaccccag ccactgaagc tatttcctct ttgggcttta 50940 tettagataa eteagagatg teeacetgtg tgtaaaceag cateagagee tgaaacacaa 51000 catgcatgga gcatgggagc ttggcttccc ggcttcctct tggcaccaca cagaggccac 51060 ccccacagcc tgcccctgta tagtctcccc cacgtggcac gtgtgcctgg accacagcca 51120 gagagactgg ggtgcccagg agatgatgat gggggctggc ggtgcccagg aggggagctg 51180 ttgccagggt gggctgcagc cctgggctcc tctctccacc caggcactgt ttgctggcat 51240 gtacacggca ggcaactgtc tttgctcagc tgtgctcggc tgatggctcc cgtacaccgc 51300 agactcagct acacaagtcc ctgcggattg tccctctgtt gagtgccagg cagcaggaaa 51360 gggcagaaag caagaaccaa gctggggatg ggtgggagca tcctaagcct ggtgagaggg 51420 aaggggcggc tcctcctgga tgccctctgt gctggtgtgg gtgcagctgg ggcttagggg 51480 ccgcggtggg tgtggatgct gcccgggcga gggggctgcg gtgggcccat caggactgct 51540 ctcagggatg cgccttgctg cagctgcgtg aaaccaagtt tgtggctatg ctcttcccgg 51600 tggggatggg cccagcagtg accctggcat ccacatgcct ccatgctctc agggtggagt 51660 ggccatccct gagcaggtga cacggatcgg aggcccctct ttgatagtct aacacctttt 51720 tattttagtg caaatttagt ttgtaattaa tgacatcaag agagacccaa atctgcctcc 51780

	÷	
	,	
		•

attgtgagtt tgatattttt tgaagtgggg ccaagatgaa cattcatgga gctcttccta 51840 tgagcggtgg ctgcggcctt cccctccaca ccacgtggcc ccgggcgtgc gctgctgctc 51900 ctgagacagc actgttggct cagccctagc tcatggtggt gctaacacct cacagaggcc aggccagagt agcaggaggc agcgccctgt gcttacccac cagcctggtg ccccacgctt 52020 ggcttgaggg ctagttcaca cttatgtcca gagcccacag ctatctgaca ggccagccgg 52080 cacctgcata catggttgtc caactgggtc ttgttaccat gacaaattca gtacttaatg 52140 attagaactg agtggaaacc aattaaaaaa aaaagaacaa catggtgaaa agtcttctag 52200 agataggica gcaccattia igcatattac catgcaccci ctaatgicig caggigccci 52260 ggggcagcca acctgttaca attgcaatta tgttaacaat tgttaaaggg ccgggtgagg 52320 tggctcatgc ctgtaatccc aacactttgg aatgccaagg tgggaggatc atttgagccc aggagttcaa gaccagcctg agcaacagag tgaaacctct tttcaaataa ttaataataa taataataat aataattgtt ttttgtttgt ttttgagacg gtgtctagct ctgttgccca ggttggagtg caggagcgcg atctggctca ccgcaacctc cacctcccga attcaagcga 52560 tteteetgee teageettee aagtagetgg gattaeagge accegeeace gegeeeaget aatttttgta tttttagtag agacagggtt tcactgtgtt agccaggctg gtctcgaact 52680 cctgacgtca tgatccgccc gcctcagcct cccaaagtgt tgggattaca ggcgtgagcc 52740 actgeacceg gtetaataat aactgttaaa geaataatga ceactegeea cagageacge 52800 teetteetgg gggteetetg ggeetgaget gggggetgeg eegtacteea aggetgaetg

	÷		

tggggtctta cacatcataa tgcacatagg cagcttgagt aggaaaggcc cttatgctgc 52920 ctgaggggaa gctcacccca ccccccaagg agccgccctg ggtatgagac atccctggaa 52980 cggcctaagg ggtccctggt ggctgctggc agtcacagca agtggccaat caggtcccat 53040 tgaggcccag gggctcactc atttattcaa ctaacatggc gtctcgatgg gacctgaggc 53100 cagcagggca ggtgcgtccc cttccccctg gtgggctcat agctgcgggt aggggcccgg 53160 53220 taataagett caagaateta agteeagtte caaaggeata egeteetetg tgeetggtee 53280 aaggtgcctc actggggcaa gtggcaggcc aggccccgtg agggtggctg gctctggggg 53340 ccacatgeet catgagacag tegecaggtg geceaeaggg cetgtgtgtg aageegtgee 53400 cgcctcgcat cgcccaccgg ccctggagcc tcccactccc acaccctcgt cctcaggcgc 53460 agtgcttggc cctggctgcc tctgtctgga tcacagccac tggctcaccc tgctgtactc 53580 gtcccaggcg ggcgtgaaat cagagggcat gcctgttctt cccatcatgg atgagagag 53640 cgcatgatac tgcatgcggc tggccgtccc cgtgtccctg tgtccatcag aatagatggg 53700 agtgacccat ggtgactgtg tgggtggttt ttgggcttca gccttctctg gtccctcctt 53760 ggggccaggc tggctggaca agcatggtgg ctgccctcca tctcctgggc cattgacagc 53820 agetggtggg geteteattg tgateagagg agggetgeec tgeaeggetg tteetageae 53880 tggccacaca tggagatggg ctgtcctgcg tcaggggtgc tgcactgctg ggcctggggc

	. 1	
		٠
		·

tggaggcagc tccgggctgc agagatgctc agcccagtgc ttcctgagtg tcagtgttgt 54000 gggccagcca cacatataca taggaagtga gcacgtccat ttgtacctgg aattactatt 54060 tttttggcag aaggacaaac tttgttgggc ccatcagccc caattctgaa ccaagtccag tgggcagcaa tgagacccac tttgctacca gcagagacat ctctgcagtg gcaggttcgc caacgtgcca gtggttgcca tetetgaagg gacgtteett ggggettgeg gecatactet 54240 gcaccatggt cagcagetet tetttgeett atatgtagtg ggcatggeet geetteagga tggctggtca gttcggccac ctctggctcc cacattgacc acagctctgt tggctgagat 54360 gatcctcttg gagggcagct tcatgtaagt cttcctggtt tccgggctag gggaggtgac tgcggtgtag ttctcaaagg cccaggctaa caagttccag tctcagcctc tcctccaggc 54480 agegettgat ggtacaggtg tggtgeetge agggaggaeg etgeegaegt eeagetggge cctcttgcta cagtacacaa acagaaattg gcccgtgtgg aggcccttgg tggtgatgga 54600 cagctctgtc tgctgcttaa actggtgtgg atcctggaga ccatctcagc aggggcatgt 54660 cettcaaggt geeettgatg tagetgtgee getcagetaa gtccacagea tgcaggeeta 54720 tgagecetee tgetteatgt geacaaggaa cacagagetg gtgeeettee tetgeecacg 54780 aatcccgtgg cccacgactg ctcatgaata cagcctgaag agctgtacct ggaattttaa 54840 tgcccttgtc gtttgcagaa aatatgccag agtgtcatgt atccattacg taataagctc 54900 ttacaaagaa ggaacatggt gaagatgcct ataaatggat gagaaaaggc aggaactggt aatttacaaa agaggaaata cagttcataa acacgtggcc aaaaattact tcatcttact 55020

		1	

agtcatcaaa gaagtgcaaa ttaaagcagc atgacagaga gtgctgtgcg ccgcctgccc 55080 caggaaggaa cagagtctaa ggactgccct gcgcccagaa gcccccactc agctggccgc 55140 cetteetttg agggtetgee ceaggaacte aactgacaca tggcaagetg gtgceecagg 55200 tetecateet ggtggtgtet aggaageaga geettgagag tgeetgteet acceeaggag 55260 gggccattca gcagcacttg gcaaatgctg cactgggcac tccagagcca aggcttcgag 55320 gacggagctg cagggagcac agagccgccc catggggagg cctgcagtgg gccacaggca 55380 cagctgggaa agctctgagc acaacatgca gggcgaaaga caccggtgca ggcacccttc 55440 tttccctaaa tggcctgaat agtgcacatt tatcctggca taggagggaa atggtcggga 55500 gctgaccagg cacaactgct ttatcctggc ataggaggga aatggtgggg agctgactgg 55560 gcacagccac ctgcatcctg ctgctcacag cattegggee ccagtgggte eccacettgg 55620 cacaagtcgt ccaacctcct gcagggctcc aggcctgagc cagtagggcc taggacgcct 55680 gattggctgt ccagcaccag cagggagatc tggcccttct ctggccactg cccagtcctt 55740 tgctcagcaa gacccatagt ggggctcagg gcctggtgtc ctgccatcag ggctggccac 55800 ggctagggac gtggccccac ccaagtggag ctggcctctt ccctgcaccc actcccagcc 55860 acgteccace ageceagett ctaaccecae tgtgcceteg getgccetee teagggetga 55920 gcctgctgcc tgccacaggc cactcactct tcttttgctg ttcattcccg aagggctgtg 55980 gagtccctgc agggccaggc gtgtctgtgc cgcgcagccc actctcccct ggccatccag 56040 cetgtccage tgtcatgcct ttcacattag tggctccatt acattcccac cgacttccca 56100

gagtgatcca cagagcatgt gcggaagagt cctggctttg gatgggccac ctatttccat gcctctttta tctcttgtga ctacttttaa atttatcttt atttccttcg ggacctgggg 56220 acaggettig gicagcacci gcaaggicig tagtigccat agtgccatag tiaccatgag gaacatgatg agtgctcttg gcttcccagg accagccagg caagcgtgca gaggagagtg 56340 tgggtgcagc gtcagatgtt ctgttccggc acggagcagg caccaggaag tgctgggcct 56400 ggtgggctgg acaccaggtt ggagagggac cagacggctg agcgtgagcc cccggcctgc 56460 agggaccaca gcccctcctt cgtgccccag ccctgcccat ggggcccagc tccttcctct 56520 gatgtgggct ggcatcccct gtgtctgggc tgatccccga ccggtgccag ccctcccggc 56580 acceaattcc tgcggctgag cagagcacag aggctggagc cggcctcccg caagctggct tagccaagtt ggtatgtttt gactcctgcc ccgggacagc agctggagac ttaagggttc 56700 cctctcacgg gagcttcagc ttccagatgc ttaggtgggc gccacccgca taccggccag 56760 cagctggttt gtcccagcca cgatgagcag gggagctatg cttttgaggc aaaattgcct 56820 tegecattgg tggateatee tgageceetg ggageegaga geacetgggg ttgggaggga 56880 aaagetgetg tggccateeg etggcetgge aaaateacae ecatetgagt taggggagaa agggacctct gctggctgtt tggctatgaa gaggcccatg cggtgccctc tctccgggcc 57000 ccaggetgtg tggagactgg cagggggcag ctgtgetgac cccctggact ggccatcccc 57060 tgeccetett ggcetttgea cecaagagea ggateagetg agecagetge cecetagaat 57120 

<i>.</i>	. 1		
		,	
			,
			•
÷			
			į

aggetgggae tgtgtgccag geagecaega ggggetgeag eacagageag gtgggagaee 57240 cggctgctag ctctgctcac ctggccctct actagcgggt tacgggggct tgctttctcc 57300 taatggggag agaccttcaa gccctacctg ggcagagggc cagatcccag gacttgagca 57360 ttgttggggt acagtccagg gtgtggctgg ctcctcttca gcttgtccag atagggagga 57420 ggccattggg agccagcagg tgtcccttga aggaggcccc tctggactct tgaggcctgg 57480 gagetgatgg ateteaetge etaatggtat eaggetgtgg tgetgeagae agatgeaggg 57540 aggecaggea ggecaggtge caacagetee ceatgaaggg etggtttete eggatgaagt 57600 cagtaccaga gccactggca ctgtgctggt ggccctgcag cagggcctga ggcctgggca 57660 tgcggaagat tctggagtcc cgcgcttagc actctttgat gtcagggagc cccagcattg geaagtgeet etteettee egegtgeeag gaaceagtet aaggeegaet eeagttteea ceggtggcac cectgeettg tetectgtge eggetgteat etgaceagtg teegttteag 57840 acctgcctgc cacctcctgc agaggccagg agcccctcta cgctgctggt gcttcacatt 57900 tggccagttc taagtggaca ttctttttc ttgagacagt ctcactctgt cgcccaggct 57960 gaagtgcagt ggtgtgatct tggctcactg caaccgacac ctcccgggtt caagcaattc 58020 tcatgcctca ccctcccaag tagctgggat tacgggtgca tgccaccaca cccagctatt 58080 tttgtatttt taatagagac agggtttctt tctttcttt tctttcttt ttttttttg 58140 agacagagtt ttgctcttgt tgcgcaggct ggagcgcaat ggtgcaatct tagctcactg 58200 cagcetecae etectgggtt caagegatte aaceteeega gtagetggga etataggtgt

;			
	¥.		

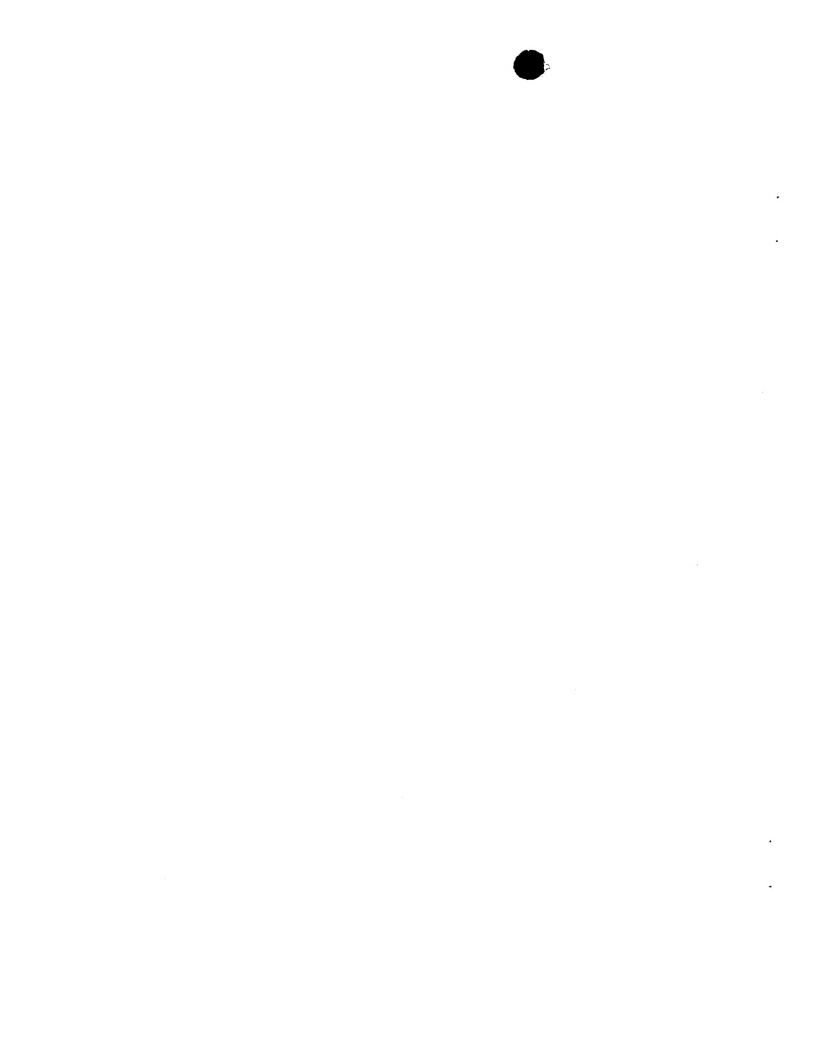
gcaccactac gcctaggtaa ttttgtattt ttagtagaga tggggtttca ccatgttggc caggetggtt ttgaactcca gacctcaggt gatccacttg cctcggcctc ccaaagtgtt gggattatag gcatgagcca tcacgcctgg ctgagacagg gtttcatcat gttggccagc ctggtctcga actcatgacc tcaggtgatt tgcccacctc gtcctcctac agtgctggga 58500 ttacaggcag gagccactgc acceggtctc taagtggaca ttctgagaaa cagtttaaac 58560 acaaccgctc taggtcaaag ccactgaaga taacctttca gccccctctc tgtttccttc 58620 aggtcgagtc ccagacacca gaagtctgaa tttggagaag gctggggtag atactagccc 58680 cgacactcag aagatectgg tggacteeeg ggaagecace tetgtgeeee acatetaege 58740 cattggtgac gtggtggagg tacggcatgc gtcccgggac cagggcccct gccctgcct 58800 getecaceae ecetgetege tgggeteegg etgetgeegt eetgtaggag agaaacgaca ctttctctga tgacagaggc tctgggccaa accccagggc cagcctgtct ggagttctgg 58920 ggatggtcta aagacagctg caagcaccag cagcagacgc ctgctgggaa tggggcatgg 59040 gtcagctctg cacgcaggcc tcaacccctg gcaggtaggc tagaggcata ggcttagaaa 59100 tgccaccatg gccttggggc cgtcctgtcc ccacagggtt gagaggcagg tctagttcgg 59160 gcccacctgg ccccgcctc cccgcctcag tatcctctgg cttgcctctc tgggcatcac 59220 accggggcag gtcctttgct ctcagctgct gctgctgctg tgaagtggag accggtgcca gtctttcctg ggtggggct ctggagccct ccttacacat ggccccagta agggactgtg 59340

	ÿ	

gtggtcagtc ttgggatact gcaccctggc agcctcagga gtgctcggcc tgtcctgcat 59400 gtgtccagca cctgctgctg aaagtggctc tggagggtcg ctgagagctt ctttgtagcg 59460 agacctgtca gtgtctgcgt cctggggctg tggtaccaaa tcaccacaca cgggtggccc 59520 agaacaacag acatggatta tctcacgttt ggggggcagt agtctgaaat gaaagtgtca 59580 gctggggctg ggtgcagtgt ctcatgcttg taatcccagc actttgggac tccgaggcag 59640 gcagattact tgaggtcagg agttcaagac cagcctagcc aacatggtga aaccgtctct 59700 actaaaaaaa tacaaaaatt agccaggcgt ggtggcacgt atctgtaatc ccagctaccc 59760 gggaggctga ggcaggagaa tcatttgaac tcgggaggag gaaggcggag gttaccgtga 59820 gccaagattg tgccactgca ctccagcctg ggtgacagag cgagactcca tgtcagaaag 59880 tgtcagctgg gccaggctcc ctcggaagcc tctggggtag gatgccccag gcgtccctcg 59940 ggttgtggct atateactee tetetetgee teategteat gtgacagtet eetgggtgtg 60000 tetetgggee etgatttgee tettacagtt tetetgeaat tggaettagg gteeacceta 60060 atccaggatg acttcatttc catccttacc ttaattgtat ctgcaaagat cttatttcca 60120 aataaggtca cactetgagg etceaggeag accetgeagg gteetgtagg geceatetag 60180 ccgacccgat tgtgtggaca gagcatgtgg ctccatgtgc ctcagccacc ctgcagcccc 60240 agettgetta getggatggt teagetgete agtgatttet geaagegeag cetetgeetg 60300 tggaccatgt aggtgcagtg gtctctggtt gcagggtctg ttgaatcctg tgggcgctgc 60360 accetgagae agtgeeatgt geatetetgt geaeageggg aageeteeet tetgtetggg

<i>.</i> ;		
		•

aatctgagtt ttccctctgc aagtgtgtag ctcccaggct cctgtgttgg aaactggaac atttcaaacc gttttgccag aaatgcatgg cgcacacaaa ggcattcttt atttaaacat 60540 taaatccact ctgtcagaaa ggtcgttctg aatagtccaa agagttaaca cccaaccagt 60600 gttgtgtgct gtgcgccgcc cgccgggatg tttccgtagt tagtcaggcc tgctggaatg 60720 cgcaggctgc gctctgagtt tatctccacg gatctctatg catttctgga atgccaaaca 60780 acatetgeat tteetgetge catggtgatt ggeageceat eccagaggae ggtgetggaa 60840 cccccaagge tgggcacace ctgggacgga gggateteca geacagegae attetgattt 60900 ggaatttgtt atggactgtg acgtgcagat caagctgcac gtcaggagca catggaacgc 60960 tttggggtcc ctttttagcc ggggattcca gtgaatgaaa acggtagcag gggctctttt gagettggte atggggeage ceteegaggt cageaatgtg cagaaggggt ttggagagaa 61080 ggcttgagca tgtgagggtg gcacggccag cctcatcagc agcggactcc tttcccaggg cagagtggag ggcagcaaac aggagaatga gcaacctacc taggtccttg ggatgcccct 61200 caggaggacg agctctaggg ggaatgctgt acgtcaccat gctcggtgcc agtgttgggg 61260 attttctaaa gggagatgcc cactcggagg gcaaagggtg atggcatagg ggctgcatat aaccceggae atggtgetga cgtggeeece ctgtgeette cecaagggge ggeetgaget 61380 gacacccaca gcgatcatgg ccgggaggct cctggtgcag cggctcttcg gcgggtcctc 61440 agatetgatg gactacgaca atgtgagtte tetageagga egecacgtge ageetaggae 61500



aggetgagtt cgaggetage tettetgggg tgaggggeet ttgtgegetg tgtgtetgea 61560 tgtagatgtg ggcatgcgtg tgtgtgcgct tatgtgggtg tgttgtacac acgtgtgtgt 61620 gcatgcatgg gtgtgtggct cagttctgag agtgtggcgc aggcgtgggc aggtgggtcg cctactgtgc ttgcagcctg ctctgggcgc atctggtcct ggtctgtgat cgctgctctt tgtgtcacat gcagtgggga acttcggttt tcggggccca agggccctcc ctgactccag 61800 acctgctttc aggttcccac gaccgtcttc accccactgg agtatggctg tgtggggctg 61860 tccgaggagg aggcagtggc tcgccacggg caggagcatg ttgaggtgag gcctgggagc 61920 agcacagctg aggacagtgg cgactccacg acctcacccc atgctctggg cggaggcctt 61980 gtgagcaggg tgccaaggtc tctcctttcc aggggccctg agcagtggct gtgtgtagcg 62040 ggaagggaca cgttggggc agcctcagaa gtgggggtgc ctgggctttg gcagccttgg 62100 ggtgactggg cttaggtgcc tctggtctct gccaccatgt gtcacagcag tgaggggaag 62160 gcccttggct gccttgttct gagggcaagg agaagccctg tggcccagaa gcccccagcc 62220 ccacccage catgetgeag gggtgeccag caccageagg gteaccacca eggtgecace 62280 cgctcccctg ctgaggtcag ctgagcactg gccccactcc agcacacage agcttgtccc 62340 tgaaagcacc agggccccga agatgcctct gtgctgtccc caccttgcag ggccatgaat 62400 ctcactctac ccagaaaagt ttctcccagg ggcctccgac ctctgcttcc acccccaccc 62460 cccccaccac cctgcacctc gtcttcctgg actgcccagg gtttctccca ggcgagagcc 62520 cccegecece egececeae cacateetga tacceateet ettecagett ettecaget 62580

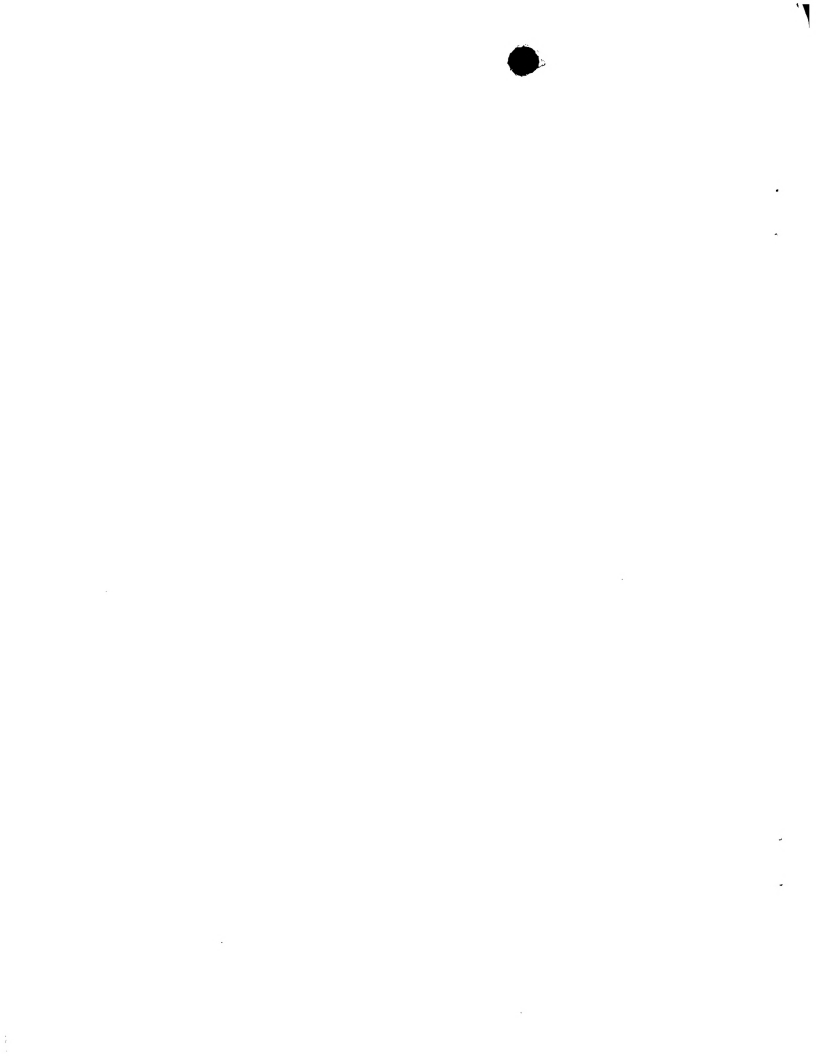
			•
		2	
			•
			^
÷			
	÷		
			•
			3

caggcactca cccttgagga aaggggtttt catcgagcaa gcctgctttg ggggtctgct 62640 etggcaggtg getgtggete eggggtggee tggagggatg egggggetet gaageetgee 62700 gggccgtggt agctggaagc cttcggtgcg gtttcatctt gctgccgctg cagcttgcag 62760 gcacccagag aaaccggagc ctgcagcctg ggcggtgggg cctgcggcct ttggggatga gacactgggc tccagggctg gccccttccc cctgcacccc agaactctcc atcaacagga cgggcctgac aggccagcct tccccgaggc actttatttg ctatttttgt ttgattcatc 62940 acaagtgtgc tgggacatat gttcctggca ttttataatg ttgttttatg tttcacaatg 63000 ttgaatggcc aaatactctg tttgttttct tttcaattct gtcttagtta gaacaatatt 63060 ctctgaagtt ccattaatta ataatggctg tacagcacat gtgagggccc cactcatttt 63120 ttacttggcc gcagccccgg acacgctgtc gagcccttca ggggtgctga aagcctttgt ccaacagctc cggctccggt gtggccacag cggccttgct ccagtgaggg ccaagcaaac 63240 accagggtgc ctgagggagc ccaggtggcc tcctgctcac ccattcttgc ctccaccatt 63300 tgttgtgggt gagctacgtc cacccaggtt tgctgtgcct ggcctggctg cttggattgc 63360 ctgatgcctg ctctgctgct gtggtttacg ggggtcccag gcctgggtgg gacagggtct 63420 gtcctgcaga gcatggctcc agccactggc tgcctgcacg tgagagggcc tgcacacacc 63540 tectgeeege catgaceetg cettgeeeat geageetgtg ggagetgeag gtgeeaegag 63600 gtttgtttgt cgcagcactg atccagggtt ggtatcctgt cctcaggtct atcacgccca 63660

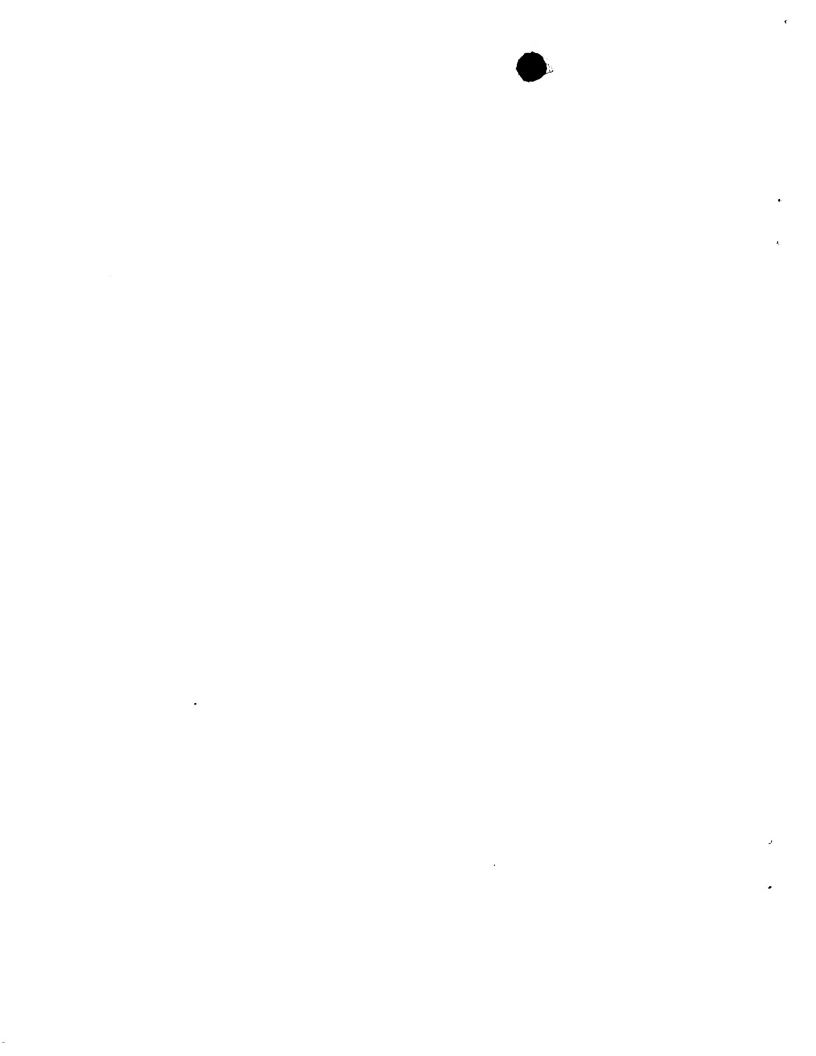


•

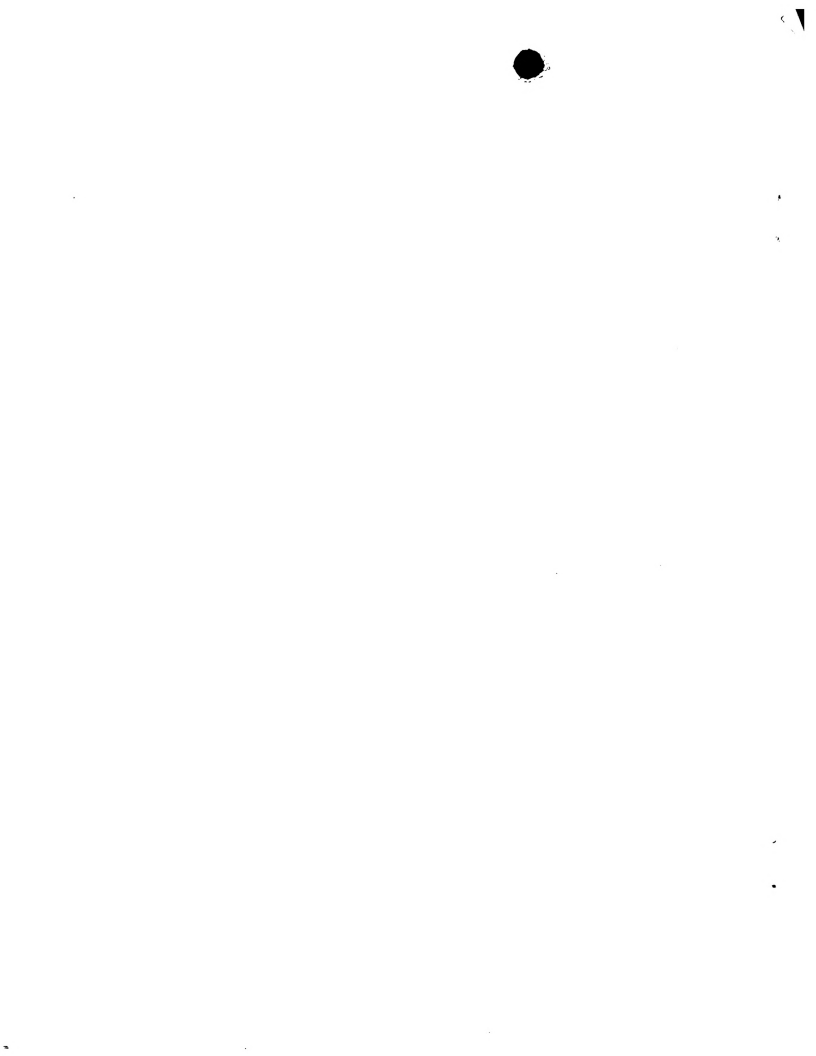
ttataaacca ctggagttca cggtggctgg acgagatgca tcccagtgtt atgtaaaggt gagcatccct gtggcccagg gtgctgagga tgagagggag ggtggcaaag agcctggcag 63780 ggtgaacacc cgaggactgg ccccacccat gcctcccagg cagggtgcag ggtggatgca 63840 gggtggacgc aacccagccc cctcctgggc tggtggctga gatgtgcggc tttcagatgg 63900 tgtgcctgag ggagccccca cagctggtgc tgggcctgca tttccttggc cccaacgcag 63960 gcgaagttac tcaaggattt gctctgggga tcaagtaagt cccgaggaat gcaggctgcg 64020 atgcgatgtg cagctgggta tccctcgagt gccggcagtc ctacagtgga gagctgctgc 64080 cactettgeg geatttatgt ggeettegtg ggtttgeage agagatteet eaggeeete 64140 agacagggcg ggttttaggg ggacaagagg cggttctgcc ccagccagac gctgttgagc 64200 cagccagage caggtgaggt gtcccctgtg gccccgggtc gctgctaggg cccttgccca cctggccaag caccacgcca ccatgagcag agtgccagta cctggagagc caccccaggg ctgctgtgtg tcttctggag ctggggccat tgcctgggtc ttgggctcag gctgtgtgtt ttcggggtcc cggggtcaaa ggaagccatg gcaaaggctc tgggtgggtt gacaggggta gttggaggtt gggacattgt gcatggcctg agagaggtgg ctggctggat gtggggcctg 64500 ggaggtggtg gtgtggtgag gccaggatgc gctgtctgtg ggtaaagcag agagcagagg 64560 cctaaggcag gactgtgcct agcaggggag gatggaacag caggaagcca ggccagggca 64620 agccagggcg tggctgggtg ggaggtgggc tggacgagca ctaggcatct gctgggaggg 64680 aggtggatgg cacccacggg tgtgggcagg ggtcctggct gctggctggg ggtcagggga 64740



cagtgaggag accagcagcc tctgaggccc tcctcttccc gggggtggga tgctgtggac ccccctccct gtgctgaccc cgcctgcctc ccccatcccc catgtgcagg tgtggggctt 64860 cctatgcgca ggtgatgcgg accgtgggta tccatcccac atgctctgag gaggtagtca agetgegeat etceaagege teaggeetgg acceeaeggt gacaggetge tgagggtaag 64980 cgccatccct gcaggccagg gcacacggtg cgcccgccgc cagctcctcg gaggccagac 65040 ccaggtatgc aggtggggct ggctctgttt gaggacaggg catgtggcag gggtgcagga 65100 gccctggcca tgggctccct ccaggtgtac agcaaggcta cacctgccac gccacccaga 65160 atgggtgctc catcctgtaa ccaggccaca gcggtgacag gcagaagggg aagttcccag 65220 gggcccaaac ctccccgggg gaccccagac cccggcctgg ccacagctgc tccccacaca 65280 caggaggtat caagaaacgg ggctcatcct tagcagccta tcccaggtgg atgttggcgt 65340 ggaaggtgtc ccgggtgggc taaagtcggg catctcaagt tgctgcccca cagggggctg 65400 cagtegggaa getggeetee eacegaggee teccaceaag geetggetee tgeagagtte 65460 agegeeeget cattteecta teteccagaa ggtggagaeg etgeeetgtg atggeeggee 65520 ctgcccagcc tgccctgcac atctggttct gttccagctc tgcagagcca ggctgaccgg 65580 ggggcatgtt gttcatcgtg acctcttctg gggaggaaga aactggcaag ggctcctggc 65640 ctctgcccca gggatgcctg tgccagagcc ccctcgcctc gtggtctaat agtgcatcct 65700 ccggcctggg ctgcagggca ggggccgggg cagggtgggc cctcagcccg tgccatccag 65760 cccacctggg gcacccccat ggctgtcagc ccctcccagg gttggggtgt ttgggctcca 65820



tetetecece ggggetgagg tggagaceag geagageagt gggeteece caagatgeet gtggacaggc tctagggtct gcatggcgcc gaggggctct ggggaggcct ctctgggggt 65940 actcagggcc ccctgcttca ccgtggccgc ctcccccgg cggggccgcg ctcgataggg 66000 ataaacaaag ggcatcctga ggaaactctt atcagaacat tacacctccc agagctgttt 66060 tgttaggagc ctgctataaa tttttatcat ttcaaaatat ttttgtagca ccgcgtcgct 66120 ccctgtgacg catcgccctg gggtggggcc attctctgct gggtttattt ctcacccatc 66180 tcccttgggg gtccctgggt gtggcagtgg gagacatagc taggctgatg tgaggggtgg 66240 gtggctgacc tgtgctgacc ttcctgttgt tggcaggatg gctgcaggcc aggtttgggg 66300 ggcctcaacc ctctcctgga gcgcctgtga gatggtcagc gtggagcgca agtgctggac 66360 gggtggcccg tgtgccccac agggatggct caggggactg tccacctcac ccctgcacct 66420 ttcagccttt gccgccgggc accccccca ggctcctggt gccggatgat gacgacctgg 66480 gtggaaacct accetgtggg cacceatgte egageeecet ggeatttetg caatgeaaat aaagagggta ctttttctga agtgtg 66566



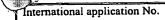


International application No.

PCT/JP99/05983

A 07 A 07	TOTAL PROVI OR OT TO TO COM LA			
	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>2</sup> Cl2N15/53, 9/02, 1/21, 1/19, 1/15, 5/10,			
	C07K16/40, C12Q1/26, 1/68, G01N33/50, 33/15, 33/566			
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC		
	S SEARCHED			
Minimum de	ocumentation searched (classification system followed	by classification symbols)		
Int.	Cl' C12N15/00-15/90	, •, •,		
Documentat	ion searched other than minimum documentation to th	e extent that such documents are included	in the fields searched	
Electronic d	ata base consulted during the international search (nan	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
	BANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ SWISSPROT/GENESEQ			
	SIS/WPI			
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where a	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
ח ע	7 Diel Green 274 (25) Norman			
P,X P,A	J. Biol. Chem, 274(35), August Qui-AnSun et al., "Redox regulat	27 1999	1-17,19	
• /	selenocysteine in mammalian th	ioredoxin reductase".	18	
	p.24522-24530			
P,X	Fum T Biochem 261(2) Ameli	1 1000		
P,A	Eur. J. Biochem., 261(2), Apri Antonio Miranda-Vizuete et al.	"Human mitochondorial	1 17 10	
- /	thioredoxin reductase. cDNA c	loning, expression and	1-17,19 18	
	genomic organization", p.405-43	12	10	
P,X	FEBS Letters, 442(1), Jan. 8 19			
P,A	Pamela Y. et al., "Cloning, sequ	encing and functional	1-17,19	
- /	expression of a novel human the	ioredoxin reductase"	18	
	p.105-111	,		
Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* Special	categories of cited documents:	"T" later document published after the inter	mational filing date or	
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not	priority date and not in conflict with th	e application but cited to	
	red to be of particular relevance locument but published on or after the international filing	"X" understand the principle or theory under document of particular relevance; the c	erlying the invention	
date	-	considered novel or cannot be consider	ed to involve an inventive	
	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot lead to establish the publication date of another citation or other			
	reason (as specified)	considered to involve an inventive step	when the document is	
means	means combination being obvious to a person skilled in the art			
P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed				
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report				
25 January, 2000 (25.01.00) 08 February, 2000 (08.02.00)			8.02.00)	
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer		
	nese Patent Office			
Facsimile No	o.	Telephone No.		





PCT/JP99/05983

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X P,A	Database Medline on PubMed, US National Library of Medicine (Bethesda, MD, USA), No. 10462449, Gorlatov SN., et al., "Human selenium-dependent thioredoxin reductase from HeLa cells: properties of forms with differingheparin affinities". Abstract. Arch. Biochem. Biophys, 369(1), p. 133-142, Sep.1 1999	1-17,19 18
A	Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 93(3), Feb.6 1996 Takashi Tamura et al., "A new selenoprotein from human lung adenocarcinoma cells: Purification, properties, and thioredoxinreductase activity", p. 1006-1011	1-19
А	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 93(12), June 11 1996 Vadim N. Gladyshev et al., "Selenocysteine, identified as the penultimate C-terminal residue in human T-cell thioredoxin reductase, corresponds to TGA in the human placental gene", p. 6146-6151	1-19
A	FEBS Letters, 373(1), Oct. 2 1995 Pamela Y. Gasdaska et al., "Cloning and sequencing of a human thioredoxin reductase", p. 5-9	1-19
A	J. Biol. Chem, 273(15), Apr. 10 1998 Liangwei Zhong et al., "Rat and calf thioredoxin reductase are homologous to glutathione reductase with a carboxyll-terminal elongation containing a conserved catalytically active penultimate selenocysteine residue", p. 8581-8591	1-19
A	GENOMICS, 37(2), Oct. 15, 1996 John R. Gasdaska et al., "thioredoxin reductase gene localization to chromosomal position 12q23-q24.1 and mRNA distribution in human tissue", p. 257-259	1-19

## 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/05983

<ul> <li>A. 契明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))</li></ul>				
関連を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C1' C12N15/00-15/90  最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの    国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称。 調査に使用した用語)	A. 発明の Int.	C1' C12N15/53, 9/02, 1, C07K16/40, C12Q1/	26.1/68.	,
展外膜質料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの  最外膜質料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの  医 N B A N K / E M B L / D D B J / G E N E S E Q B I O S I S / WP I  C . 一関連すると認められる文献 別用文献を 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示				
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの	調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ PIR/SWISSPROT/GENESEQ BIOSIS/WP!  C. 開連すると認められる文献 引用文献のカテゴリー*  J. Biol. Chem, 274 (35), August 27 1999 Qui—AnSun et al., "Redox regulation of cell signaling by selenocysteine in mammalian thioredoxin reductase", p. 24522-24530  P, X P, A  Gui—AnSun et al., "Redox regulation of cell signaling by selenocysteine in mammalian thioredoxin reductase", p. 24522-24530  P, X P, A  Eur. J. Biochem., 261 (2), April 1999 Antonio Miranda-Vizuete et al., "Human mitochondorial thioredoxin reductase. cDNA cloning, expression and genomic organization", p. 405-412  区 C棚の続きにも文献が列挙されている。  「アントファミリーに関する別紙を参照。  の日の後に公表された文献であって、当版で成まされた文献であって、当成では他の作列が理由を確立するために引用するもの、「アントファミリーに関する別紙を参照。  の日の後に公表された文献「アントファミリーに関する別紙を参照。  の日の後に公表された文献「アントファミリーに関する別紙を参照。  の日の後に公表された文献「アントファミリーに関する別紙を参照。  の日の後に公表された文献であって、当版文献であって、当版文献でみって、当版文献でみって、当版文献でみって、当版文献でみって、当版文献でみって、当版文献と他の1以、作に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、作に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、作に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連の表述文献であって、当版文献と他の1以、方に関連のある文献であって、当版文献と他の1以、方に関連の表述文献である文献である文献である文献である文献である文献である文献である文献である	Int.	C1' C12N15/00-15/90		
	最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ   PIR/SWISSPROT/GENESEQ   BIOSIS/WPI		·		
別用文献の カテゴリー*	PIR.	BANK/EMBL/DDBJ/GENESE /SWISSPROT/GENESEQ	、調査に使用した用語) Q	
3月用文献の カテゴリー*   3月文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示   関連する	C. 関連す	ると認められる文献	-=	
P, A   Qui-AnSun et al., "Redox regulation of cell signaling by selenocysteine in mammalian thioredoxin reductase", p. 24522-24530     P, X   P, A   Eur. J. Biochem., 261(2), April 1999   Antonio Miranda-Vizuete et al., "Human mitochondorial thioredoxin reductase. cDNA cloning, expression and genomic organization", p. 405-412   I-17, 19 18     I	引用文献の		ときは、その関連する箇所の表示	
P, A       Antonio Miranda-Vizuete et al., "Human mitochondorial thioredoxin reductase. cDNA cloning, expression and genomic organization", p. 405-412       1-17, 19 18         区 C棚の続きにも文献が列挙されている。       パテントファミリーに関する別紙を参照。         * 引用文献のカテゴリー「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの       の日の後に公表された文献であって、工出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理いると変表された文献であって、工出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するものである文献であって、当該文献のみや発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの「&」同一パテントファミリー文献         国際調査を完了した日       国際調査報告の発送日       0 8,02.00         国際調査機関の名称及びあて先日本国特許庁(ISA/JP) 事項を機関の名称及びあて先日本国特許庁(ISA/JP) 専用を集ました。これによりによります。 中国 後生 中国 (権限のある職員) 内田 後生       4 B 9 8 3 8		Qui-AnSun et al., Redox regulation selenocysteine in mammalian thio	on of cell signaling by	
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願目前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査を完了した日  25.01.00    本国特許庁(ISA/JP)	P, X P, A	Antonio Miranda-Vizuete et al., "I thioredoxin reductase.cDNA clonin	Human mitochondorial ng,expression and genomic	
「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「B」国際調査を完了した日  国際調査を完了した日  国際調査機関の名称及びあて先日本国等符片(ISA/JP)  事の便番号100-8915  東京報エ4の関係の表表とは、入職の方式、国際出願日、大学に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの「&」同一パテントファミリー文献  国際調査報告の発送日  国際調査報告の発送日  (権限のある職員)  特許庁審査官(権限のある職員)  内田 俊生  「日本国特許方(ISA/JP)  「特許庁審査官(権限のある職員)日 (4 B 9 8 3 8 日) 日	X C棚の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する!	別紙を参照。
25.01.00	「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す。もの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表された文献で出願と矛盾するものではなく、発明の原以後に公表されたもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献の出願と矛盾するものではなく、発明の原論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献の新規性又は進歩性がないと考えられるもの		、発明の原理又は理 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに	
日本国特許庁 (ISA/JP) 内田 俊生 印 第便番号100-8915	国際調査を完了		国際調査報告の発送日 08.0	2.00
1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	日本国	3特許庁(ISA/JP) 8便番号100-8915	内田 俊生 『	āp ————————————————————————————————————



国際出願番号 PCT/JP99/05983

C(続き).	関連すると認められる文献	RR Web 1
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
P, X P, A	FEBS Letters, 442(1), Jan. 8 1999 Pamela Y. et al., "Cloning, sequencing and functional expression of a novel human thioredoxin reductase", p. 105-111	1-17, 19 18
P, X P, A	Database Medline on PubMed, US National Library of Medicine (Bethesda, MD, USA), No. 10462449, Gorlatov SN., et al., "Human selenium-dependent thioredoxin reductase from HeLa cells: properties of forms with differing heparin affinities", abstract, Arch. Biochem. Biophys, 369(1), p. 133-142, Sep. 1 1999	1-17, 19 18
A	Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 93(3), Feb. 6 1996 Takashi Tamura et al., "A new selenoprotein from human lung adenocarcinoma cells: Purification, properties, and thioredoxin reductase activity" p. 1006-1011	1–19
A	Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 93 (12), June 11 1996 Vadim N. Gladyshev et al., "Selenocysteine, identified as the penultimate C-terminal residue in human T-cell thioredoxin reductase, corresponds to TGA in the human placental gene" p. 6146-6151	1-19
A	FEBS Letters, 373(1), Oct. 2 1995 Pamela Y. Gasdaska et al., "Cloning and sequencing of a human thioredoxin reductase" p. 5-9	1-19
A	J. Biol. Chem, 273 (15), Apr. 10 1998 Liangwei Zhong et al., "Rat and calf thioredoxin reductase are homologous to glutathione reductase with a carboxyll-terminal elongation containing a conserved catalytically active penultimate selenocysteine residue" p. 8581-8591	1-19
A	GENOMICS, 37(2), Oct. 15, 1996 John R. Gasdaska et al., "Human thioredoxin reductase gene localization to chromosomal position 12q23-q24.1 and mRNA distribution in human tissue", p. 257-259	1-19